PCT

世界知的所有権機関 事 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類7

C07B 41/12, 43/06, C07C 231/02, 233/11, 233/05, 233/65, 235/46, 235/54, 231/12, 233/47, 269/06, 271/22, 233/09, C07D 501/06, B01J 31/02, C07K 1/10

A1

JP

JP

JР

(11) 国際公開番号

WO00/53544

(43) 国際公開日

2000年9月14日(14.09.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP00/00834

(22) 国際出願日

2000年2月15日(15.02.00)

国嶋崇隆(KUNISHIMA, Munetaka)[JP/JP]

〒651-2275 兵庫県神戸市西区樫野台5-1-6 Hyogo, (JP)

寺尾啓二(TERAO, Keiji)[JP/JP]

〒654-0134 兵庫県神戸市須磨区多井畑東町28-2 Hyogo, (JP)

(74) 代理人

鈴木郁男(SUZUKI, Ikuo)

〒105-0002 東京都港区愛宕1丁目6番7号

特願平11/60765 特願平11/137693 特願平11/293202

(30) 優先権データ

1999年5月18日(18.05.99) 1999年10月15日(15.10.99)

1999年3月8日(08.03.99)

愛宕山弁護士ビル806号 Tokyo, (JP)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 株式会社 トクヤマ(TOKUYAMA CORPORATION)[JP/JP] 〒745-0053 山口県徳山市御影町1番1号 Yamaguchi, (JP)

(72) 発明者 および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

岩崎史哲(IWASAKI, Fumiaki)[JP/JP]

三春美智子(MIHARU, Michiko)[JP/JP]

平野直樹(HIRANO, Naoki)[JP/JP]

西條昌子(SAIJYO, Masako)[JP/JP]

〒745-0053 山口県徳山市御影町1番1号

株式会社 トクヤマ内 Yamaguchi, (JP)

谷 昇平(TANI, Shohei)[JP/JP]

〒655-0006 兵庫県神戸市垂水区本多聞6-23-17 Hyogo, (JP)

CA, CN, JP, KR, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

添付公開書類

国際調査報告書

PROCESS FOR PRODUCING CARBOXYLIC ACID DERIVATIVE AND CONDENSING AGENT COMPRISING (54) Title: QUATERNARY AMMONIUM SALT

カルボン酸誘導体の製造方法及び四級アンモニウム塩からなる縮合剤 (54)発明の名称

(57) Abstract

A process for producing a carboxylic acid derivative characterized by mixing a quaternary ammonium salt having a specific triazine ring in the molecule, a carboxylic acid compound, and a compound having a nucleophilic functional group to conduct the condensation reaction of the carboxylic acid compound with the compound having a nucleophilic functional group; and a condensing agent comprising the quaternary ammonium salt. By the process, the condensation reaction can be conducted under mild conditions and a carboxylic acid derivative, especially an amide or ester compound, can be obtained in high yield.

分子内に特定のトリアジン環を有する四級アンモニウム塩、カルボン酸化合物、及び求核性の官能基を有する化合物を混合して、カルボン酸化合物ととを特徴とつるがある。ないでででででででででである。 生のないできる。

明細

カルボン酸誘導体の製造方法及び四級アンモニウム塩からなる縮合剤

[技術分野]

本発明は、カルボン酸誘導体、特にアミド化合物又はエステル化合物の製造方法に関する。

本発明はまた、四級アンモニウム塩からなる縮合剤、特にアミド化合物又はエステル化合物を製造する際に好適に使用される縮合剤に関する。

[背景技術]

カルボン酸誘導体、特にアミド化合物及びエステル化合物は、医薬、農薬、染料、高分子化合物等の様々な有機化合物の基本骨格を形成する極めて重要な化合物である。このため、カルボン酸誘導体の製造方法は古くから検討されている。

例えば、アミド化合物の製造方法としては、エステル化合物とアミン化合物との交換反応によるアミド化合物の製造方法或いはカルボン酸化合物とアミン化合物から

直接アミド化合物を製造する方法等が特に一般的な製造方法である。また、エステル化合物の製造方法と物の製造方法との物とアルボン酸化合物とアルコール化合物がン酸でする方法、対したがでするが、対したができなが、アルゴールでではなってが、アルボン酸ハライドを生成させた後、アルコールでもかかと作用させることによってエステル化合物を製造方法である。

しかしながら、アミド化合物の製造方法は加熱下に行われるため、熱的に不安定な化合物或いは同一分子にアミノ基とアルコキシカルボニルを有する化合合物に適用することは不可能であった。また、政院性条件下に行われるため、酸に対して不安定な化合物には適用する事はできなかった。

この課題を解決することを目的として、温和な条件下でアミド化合物を製造するために縮合剤を用いたが提唱されており、ジシクロハボルルボジアンが提唱されており、ジャー3ー(3ージメルルボンアンが、或いは塩酸1ーエチルー3ー(3ージルルボジアンが、でいるの縮合剤を用いた方法は工業的に利用される最用的な方法となっている。

しかしながら、カルボジイミド系の縮合剤は、かぶれ等の問題を引き起こす化合物が少なくないため作業環境上細心の注意を払わなくてはならない上に、プロトン性有機溶媒中での縮合反応に使用した場合には高い反応収

率が望めない等の課題を有していた。

一方、アミド化合物合成用縮合剤としてカミンスキー(Z. J. Kaminski)らによって提唱された4
- (4, 6 - ジメトキシー1, 3, 5 - トリアジンー2
- イル) - 4 - メチルモルホリニウムクロライド {ジャーナル・オブ・オーガニック・ケミストリー、63巻、4248~4255(1998))} は、4248~4255(1998)) は、63, 4248~4255(1998)) は、カルボジイミド系縮合剤が皮膚にかぶれを引き起こし易めれが近くその取扱いに注意を要するのに対し、このような問題が無いことから注目を集めている。

また、エステル化合物の製造に関しては、穏和な条件下でエステル化合物を製造する方法として、向山らによって提唱されたピリジニウムオキサイド化合物(ブレチン オブ ケミカル ソサイアティー オブ ジャパン(Bull. Chem. Soc. Jpn.)、50巻、1863-1866頁(1977))からなる縮合剤を用いる方法が知られている。

しかしながら、前記文献に記載されているカミンスキー等によって提唱された縮合剤を用いたアミド化合物の製造方法では、カルボン酸化合物と縮合剤をそれぞれ等モル反応させて中間体としての反応性誘導体を一旦生成させた後に、該反応性誘導体とアミン化合物とを反応させてアミド化合物を得ているため、その収率は17~73%とばらつきが大きく、満足の行くものではなかった。

また、エステル化合物の製造に使用される上記のピリジニウムオキサイド化合物には、該ピリジニウムオキサイド化合物には、該ピリジニウムオキサイド化合を製造する際に、発ガン性が指摘されているヨウ化メチルを用いなければならないため、作業環境に細心の注意を払わなければならないという問題があった。

この様に、従来の縮合剤を用いたカルボン酸誘導体の製造は、反応収率、又は縮合剤の取扱い時或いはその製造時における安全性等の点で必ずしも満足の行くものではなかった。

[発明の開示]

本発明は、温和な条件で縮合反応を行うことができ、カルボン酸誘導体、特にアミド化合物又はエステル化合物を高い収率で得ることができる、カルボン酸誘導体の製造方法を提供することを目的とする。

本発明はまた、カルボン酸誘導体を高い収率で得ることができる縮合剤を提供することをも目的とする。

本発明によれば、下記一般式(I)

(式中、

Eは、三級アミノ基を1又は2個有する1又は2価の有機基であり;

n は、 E が 三級 アミノ 基を 1 個 有 するときは 1 で あり、 E が 三級 アミノ 基を 2 個 有 するときは 2 で あり;

R '及び R ²はそれぞれ独立に炭素数 1 ~ 4 のアルキル基、 又は炭素数 6 ~ 8 のアリール基を示し;

a は 1 又 は 2 で n が 1 の とき は 1 で あ り :

Z - (n / a) 価のカウンターアニオンを示す。)

で示される四級アンモニウム塩、カルボン酸化合物、及び求核性の官能基を有する化合物を混合して、カルボン酸化合物と求核性の官能基を有する化合物との縮合反応を行なうことを特徴とするカルボン酸誘導体の製造方法が提供される。

尚、上記一般式(I)において、Eは、具体的には、例えば、三級アミノ基を1個有するときは、

(式中、R・は、同一でも異なってもよく、少なくとも四級窒素原子に結合する原子が炭素原子である 1 価の有機基であり、複数のR・が互いに結合して 2 価又は 3 価の有機基を形成してもよい。)

と表すことができ、また、三級アミノ基を2個有すると きは、

(式中、 R ¹ は、 同一でも異なってもよく、少なくとも 四級窒素原子に結合する原子が炭素原子である1 価 6 合 機基であり、 R ⁵ は、 少なくとも四級窒素原子に結合 る原子が炭素原子である2 価の有機基であり、 R ⁴ 及 R ⁵ の全てあるいは何れかが互いに結合して2~6 価の 有機基を1 以上形成してもよい。) と表すことができる。

本発明の製造方法においては、

1. 水、プロトン性有機溶媒、又は水を含有する有機溶

媒中で縮合反応を行なうこと、特に、水を含有する有機 溶媒を再使用して縮合反応を行うこと、

2. 求核性の官能基を有する化合物がアミン化合物であり、カルボン酸誘導体がアミド化合物であることをアソール酢酸、ゴン酸化合物として2ーアミノチアリール酢酸、ゴン酸、カルボン酸、ゴンガーであった。 (1) カルボンを製造すること、 (2) がいまが保護されたアミノ酸、ゴンガーであること、 (2) がいまが保護されたアミノ酸が保護されたアミン化合物としてアミン化合物としてアミン化合物としてパブチド化合物としてペプチド化合物と製造すること、

3. 求核性の官能基を有する化合物がアルコール化合物であり、カルボン酸誘導体がエステル化合物であること、この場合に、特に、カルボン酸化合物としてアミノ基が保護されたアミノ酸化合物誘導体を用いること、

4. 前記一般式 (I) で示される四級アンモニウム塩が、下記一般式 (I') 及び (II) で示される四級アンモニウム塩から選ばれる少なくとも 1 種の四級アンモニウム塩であること、

$$OR^1$$
 $N \longrightarrow N$
 $X^ OR^2$
 $(I \cdot)$

(式中、

R '及びR 'はそれぞれ独立に炭素数1~4のアルキル基、 又は炭素数6~8のアリール基を示し;

E , は三級アミノ基を 1 個有する 1 価の有機基を示し; X - はクロルアニオン、過塩素酸アニオン、又は四弗化ホウ素アニオンを示す。)

(式中、

R '及び R 'はそれぞれ独立に炭素数 1 ~ 4 のアルキル基、 又は炭素数 6 ~ 8 のアリール基を示し;

X ⁻はクロルアニオン、過塩素酸アニオン、又は四弗化ホウ素アニオンを示す。)

この場合、特に前記一般式 (I) で示される四級アンモニウム塩が、下記一般式 (II) で示される四級アンモニウム塩であること、

(式中、

R '及びR 'は、それぞれ独立に、炭素数 1 ~ 4 のアルキル基又は炭素数 6 ~ 8 のアリール基であり;
- R '- で示される基は、下記

- C - 、 - C H 2 - 又は - C H -

で示される何れかの基であり、 X ⁻はクロルアニオン、過・ 塩素酸アニオン、又は四弗化ホウ素アニオンである。) が好ましい。

本発明によればまた、前記一般式 (III) で示される新 規な四級アンモニウム塩が提供される。

本発明によれば更に、前記一般式(Ⅰ)で示される四級アンモニウム塩からなる縮合剤、特に、前記一般式

(I ')及び(II)で示される四級アンモニウム塩から選ばれる少なくとも1種の四級アンモニウム塩からなる縮合剤、特に、前記一般式(皿)で示される四級アンモニウム塩からなる縮合剤が提供される。

本発明によれば、前記一般式(I)で示される四級アンモニウム塩の縮合剤としての使用が提供される。

本発明の製造方法では、縮合剤、カルボン酸化合物、及びアミン化合物が共存する状態で反応を行う点で、前記カミンスキーらの方法と異なっており、反応収率も約80%と高くなっている。

前出のカミンスキー等の方法で使用されている縮けいる名にある4ー(4、6ージメトキシー1、3、5ーは、カームール・カームール・カームが、では、でのカーが、では、での対したが、本発明の製造で使用する。

本発明では、上記縮合剤の内でも、カウンターアニオンが四弗化ホウ素アニオンであるものは、爆発性の問題がないのみならず、水を含めたあらゆる有機溶媒に対して分散性に優れているため好適である。

また、カウンターアニオンがクロルアニオンであるものは、原料の入手が容易で安価に製造できるという利点がある。

[発明を実施するための最良の形態]

く四級アンモニウム塩からなる縮合剤>

本発明の製造方法では、前記一般式(Ⅰ)で示される四級アンモニウム塩からなる縮合剤を使用する。

本発明の縮合剤は、一般式(I)で示されるように、 四級窒素原子にトリアジン環が結合した化学構造を分子 内に1又は2個有していることが特徴である。しかも、 このトリアジン環は、4位及び6位がアルコキシ基又は アリールオキシ基で置換された1,3,5ートリアジン 環であり、2位で四級窒素原子に結合していることも特 徴である。

四級窒素原子には、トリアジン環の他に3つの炭素原子が結合している(二重結合により炭素原子と結合している場合は、他の2つの炭素原子が結合している合まれている方は、互いに別個の3つの有機基にてもよれているまれているまれているまれているまれて三級アニンともよいのことから、本発明の縮合剤は、三級アニンと4、6ーアルコキシ又はアリールオキシ基ー1、3、5ートリアジンー2ーイルとから表すことができまれていることがの好を挙げると、前記一般式(I)の好適な例を挙げると、前記一般式(I)の好適なの級アンモニウム塩から

選ばれる少なくとも1種からなる縮合剤を挙げることができる。

前記一般式(I')で示される四級アンモニウム塩の内でも、特に、前記一般式(皿)で示される四級アンモニウム塩のアウム塩は、本発明者らにより初めて製造された化合物であり且つ本発明の製造方法において縮合剤として好適なものである。

前記一般式(I)、(II)及び(III)とおきない。 基本のアルキル基、ロアルをは、ロアルををは、ロアルををは、ロアルををは、ロアルをは、ロアルをは、ロアルをは、ロアルをは、ロアルをは、ロアルをは、ロアルをは、ロアルをは、ロアルをがのでは、は、ロアルをがのでは、は、ロアルをがのでは、ロアルをは、ロアルをがのでは、ロアルを

また、式中のEは、三級アミノ基を1又は2個有する 1又は2価の有機基であり、前述したように窒素原子と 他の3つの炭素原子によって三級アミンが形成されてい る点に着目すれば、三級アミン又は三級のジアミンであ る。

該三級アミン又は三級のジアミンとしては、工業原料及び試薬として入手可能な三級アミン又は三級のジアミンが制限なく使用できる。これら三級アミン又は三級の

ジアミンを具体的に例示すると、N-メチルモルホリン、 N-エチルモルホリン、N-メチルピロリジン、N-エ チルピロリジン、N-メチルピペリジン、N-エチルピ ペリジン、N-メチルインドリン、N-メチルイソイン ドリン、トリエチルアミン、トリブチルアミン、ジメチ ルイソプロピルアミン、ジメチルシクロヘキシルアミン、 N, N, N, N, - テトラメチルエチレンジアミン、 N, N, N', N'ーテトラメチルプロパンジアミン、 N, N, N', N'-テトラメチルブタンンジアミン、 1 . 4 - ジメチルピペラジン、1 . 4 - ジェチルピペラ ジ ン 等 の 脂 肪 族 三 級 ア ミ ン 又 は 三 級 の ジ ア ミ ン 、 ピ リ ジ ン、 N , N - ジメチルアニリン、 N , N - ジエチルアニ リン、N, N-ジメチルベンジルアミン、N, N-ジエ チルベンジルアミン、N-メチルインドール、N-メチ ルイソインドール、N - メチルピロール、インドリジン、 N-メチルカルバゾール等の芳香族三級アミン又は三級 のジアミン等を挙げる事ができる。これらの中でも、特 に合成が容易な、N-メチルモルホリン、N-エチルモ ルホリン、N-メチルピロリジン、N-エチルピロリジ ン、N-メチルピペリジン、N-エチルピペリジン、ト リエチルアミン、トリブチルアミン、ジメチルイソプロ ピルアミン、ジメチルシクロヘキシルアミン、1,4-ジメチルピペラジン等の脂肪族三級アミン又は三級のジ アミン、ピリジン、N, N-ジメチルアニリン、N, N ージェチルアニリン、N,Nージメチルベンジルアミン、

N , N - ジェチルベンジルアミン等の芳香族三級アミン 等が好適に採用される。

本発明で縮合剤として使用できる四級アンモニウム塩 を具体的に例示すると、4-(4,6-ジメトキシ-1, 3,5-トリアジン-2-イル)-4-メチルモルホリ ニウムクロライド、4-(4,6-ジメトキシー1,3, 5 - トリアジン - 2 - イル) - 4 - メチルモルホリニウ ムパークロレート、4-(4,6-ジメトキシー1,3, 5 - トリアジン - 2 - イル) - 4 - メチルモルホリニウ ムテトラフルオロボレート、4-(4,6-ジエトキシ -1,3,5-トリアジン-2-イル) -4-メチルモ ルホリニウムクロライド、4-(4,6-ジエトキシー 1, 3, 5 - トリアジン - 2 - イル) - 4 - メチルモル ホリニウムパークロレート、4 - (4,6 - ジエトキシ -1,3,5-トリアジン-2-イル) -4-メチルモ ルホリニウムテトラフルオロボレート、4-(4,6-ジーnープロポキシー1, 3,5-トリアジンー2-イ ル) - 4 - メチルモルホリニウムクロライド、4 - (4, 6 - ジーn - プロポキシー1, 3, 5 - トリアジンー2 ーイル) - 4 - メチルモルホリニウムパークロレート、 4 - (4, 6 - ジーn - プロポキシー1, 3, 5 - トリ アジンー2-イル)-4-メチルモルホリニウムテトラ フルオロボレート、4-(4,6-ジフェノキシー1, 3,5ートリアジンー2ーイル)ー4ーメチルモルホリ ニウムクロライド、4-(4,6-ジフェノキシー1, 3,5ートリアジン-2-イル)-4-メチルモルホリ ニウムパークロレート、4-(4, 6-ジフェノキシー 1,3,5-トリアジン-2-イル)-4-メチルモル ホリニウムテトラフルオロボレート、4-(4,6-ジ メトキシー1, 3, 5 - トリアジン-2 - イル) - 4 -

)

エチルモルホリニウムクロライド、4- (4, 6-ジメ トキシー1, 3, 5ートリアジン-2-イル) -4-エ チルモルホリニウムパークロレート、4-(4,6-ジ メトキシー1, 3, 5ートリアジン-2-イル) -4-エチルモルホリニウムテトラフルオロボレート、4-(4,6-ジェトキシー1,3,5-トリアジンー2-イル) - 4 - エチルモルホリニウムクロライド、4 -(4,6-ジェトキシー1,3,5-トリアジンー2-イル) - 4 - エチルモルホリニウムパークロレート、4 - (4,6-ジェトキシー1,3,5-トリアジン-2 ーイル)-4-エチルモルホリニウムテトラフルオロボ レート、4-(4,6-ジーn-プロポキシー1,3, 5 - トリアジン - 2 - イル) - 4 - エチルモルホリニウ ムクロライド、4-(4,6-ジーn-プロポキシー1, 3, 5-トリアジン-2-イル) -4-エチルモルホリ ニウムパークロレート、4-(4,6-ジーn-プロポ キシー1,3,5ートリアジンー2ーイル)-4-エチ ルモルホリニウムテトラフルオロボレート、4-(4, 6 - ジフェノキシー 1 , 3 , 5 - トリアジンー 2 - イ ル) - 4 - エチルモルホリニウムクロライド、4 - (4, 6 - ジフェノキシー1, 3, 5 - トリアジン - 2 - イ ル) - 4 - エチルモルホリニウムパークロレート、4 -(4,6-ジフェノキシー1,3,5-トリアジン-2 ーイル)-4-エチルモルホリニウムテトラフルオロボ レート、1-(4,6-ジメトキシ-1,3,5-トリ

アジンー 2 - イル) - 1 - メチルピペリジニウムクロラ イド、1-(4,6-ジメトキシ-1,3,5-トリア ジン-2-イル) -1-メチルピペリジニウムパークロ レート、1-(4,6-ジメトキシ-1,3,5-トリ アジンー2-イル)-1-メチルピペリジニウムテトラ フルオロボレート、1-(4,6-ジメトキシー1,3, 5-トリアジン-2-イル) -1-エチルピペリジニウ ムクロライド、1-(4,6-ジメトキシ-1,3,5 - トリアジン-2-イル)-1-エチルピペリジニウム パークロレート、1-(4,6-ジメトキシー1,3, 5-トリアジン-2-イル) -1-エチルピペリジニウ ムテトラフルオロボレート、1-(4,6-ジメトキシ - 1 , 3 , 5 - トリアジン - 2 - イル) - 1 - メチルピ ロリジニウムクロライド、1-(4,6-ジメトキシー 1, 3, 5-トリアジン-2-イル) -1-メチルピロ リジニウムパークロレート、1-(4,6-ジメトキシ -11,3,5-トリアジン-2-イル) -1-メチルピ ロリジニウムテトラフルオロボレート、1 - (4,6-ジメトキシー1,3,5ートリアジンー2ーイル)-1 - エチルピロリジニウムクロライド、1- (4,6-ジ メトキシー1,3,5ートリアジンー2ーイル)-1-エチルピロリジニウムパークロレート、1-(4,6-ジメトキシー1、3、5ートリアジンー2ーイル)-1 - エチルピロリジニウムテトラフルオロボレート、(4, 6-ジメトキシー1、3、5-トリアジン-2-イル)

トリエチルアンモニウムパークロレート、(4,6-ジ メトキシー1, 3, 5ートリアジン-2-イル) トリエ チルアンモニウムテトラフルオロボレート、 (4,6-ジメトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル)ジメチルシクロヘキシルアンモニウムパークロレ ート、(4,6-ジメトキシ-1,3,5-トリアジン - 2 - イル)ジメチルシクロヘキシルアンモニウムテト ラフルオロボレート、(4,6-ジメトキシー1,3, 5 - トリアジン - 2 - イル)ピリジニウムパークロレー ト、(4, 6 - ジメトキシー 1 , 3 , 5 - トリアジンー 2 - イル) ピリジニウムテトラフルオロボレート、(4, 6 - ジェトキシー1, 3, 5 - トリアジンー2 - イル) ピリジニウムパークロレート、(4,6-ジエトキシー 1, 3, 5-トリアジン-2-イル) ピリジニウムテト ラフルオロボレート、(4,6-ジメトキシー1,3, 5 - トリアジン-2 - イル) ジメチルフェニルアンモニ ウムパークロレート、(4,6-ジメトキシー1,3, 5 - トリアジン - 2 - イル) ジメチルフェニルアンモニ ウムテトラフルオロボレート、(4,6-ジエトキシー 1, 3, 5-トリアジン-2-イル) ジメチルフェニル アンモニウムパークロレート、(4,6-ジエトキシー 1, 3, 5-トリアジン-2-イル) ジメチルフェニル アンモニウムテトラフルオロボレート、 (4,6ージメ トキシー1, 3, 5ートリアジン-2-イル) ジメチル ベンジルアンモニウムパークロレート、(4,6-ジメ

トキシー1,3,5-トリアジン-2-イル)ジメチル ベンジルアンモニウムテトラフルオロボレート、 (4, 6 - ジェトキシー1, 3, 5 - トリアジンー2 - イル) ジメチルベンジルアンモニウムパークロレート、 (4 , 6-ジェトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル) ジメチルベンジルアンモニウムテトラフルオロボレート、 1. 4 - ジ (4, 6 - ジメトキシー1, 3, 5 - トリア ジン-2-イル) -1, 4-ジメチルピペラジニウムジ クロライド、1, 4ージ(4, 6ージメトキシー1, 3, 5 - トリアジン - 2 - イル) - 1, 4 - ジメチルピペラ ジニウムジパークロレート、1,4-ジ(4,6-ジメ トキシー1, 3, 5ートリアジン-2ーイル) -1, 4 - ジメチルピペラジニウムジテトラフルオロボレート、 1, 4 - ジ (4, 6 - ジェトキシー1, 3, 5 - トリア ジン-2-イル) -1, 4-ジメチルピペラジニウムジ クロライド、1, 4-ジ(4, 6-ジエトキシ-1, 3, 5 - トリアジン-2 - イル) - 1 , 4 - ジメチルピペラ ジニウムジパークロレート、1,4-(4,6-ジエト キシー1, 3, 5ートリアジン-2-イル) -1, 4-ジメチルピペラジニウムジテトラフルオロボレート、1, 4 - ジ (4, 6 - ジーn - プロポキシー1, 3, 5 - ト リアジン-2-イル) -1, 4-ジメチルピペラジニウ ムジクロライド、1, 4 - ジ (4, 6 - ジーn - プロポ キシー1, 3, 5ートリアジン-2ーイル) -1, 4-ジメチルピペラジニウムジパークロレート、1,4-ジ

(4,6-ジーn-プロポキシー1,3,5-トリアジ ンー2ーイル)-1,4-ジメチルピペラジニウムジテ トラフルオロボレート、1,4-ジ(4,6-ジフェノ キシー1,3,5-トリアジン-2-イル)-1,4-ジメチルピペラジニウムジクロライド、1,4-(4,6-ジフェノキシー1,3,5-トリアジン-2-イ ル)-1,4-ジメチルピペラジニウムジパークロレー ト等を挙げることができる。

また、高い縮合収率が期待できるため好適に使用でき る 四 級 ア ン モ ニ ウ ム 塩 を 例 示 す れ ば 、 4 ー (4 , 6 ー ジ メトキシー1, 3, 5ートリアジン-2-イル) -4-メチルモルホリニウムクロライド、4-(4,6-ジメ トキシー1、3、5ートリアジン-2-イル)-4-メ チルモルホリニウムパークロレート、4-(4,6-ジ メトキシー1, 3, 5ートリアジン-2-イル) -4-メチルモルホリニウムテトラフルオロボレート、4-(4,6-ジェトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル) - 4 - メチルモルホリニウムクロライド、4 -(4,6-ジェトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル) - 4 - メチルモルホリニウムパークロレート、4 - (4,6-ジェトキシー1,3,5-トリアジンー2 ーイル) - 4 - メチルモルホリニウムテトラフルオロボ レート、 4 - (4, 6 - ジメトキシ-1, 3, 5 - トリ アジン-2-イル)-4-エチルモルホリニウムクロラ イド、4-(4,6-ジメトキシ-1,3,5-トリア ジンー2-イル)-4-エチルモルホリニウムパークロ レート、4-(4,6-ジメトキシ-1,3,5-トリ アジンー2-イル) - 4 - エチルモルホリニウムテトラ フルオロボレート、4-(4,6-ジエトキシー1,3, 5 - トリアジン - 2 - イル) - 4 - エチルモルホリニウ ムクロライド、4-(4,6-ジエトキシー1,3,5 - トリアジン-2-イル) - 4 - エチルモルホリニウム パークロレート、4-(4,6-ジエトキシー1,3, 5-トリアジン-2-イル) -4-エチルモルホリニウ ムテトラフルオロボレート、1-(4,6-ジメトキシ -1,3,5-トリアジン-2-イル)-1-メチルピ ペリジニウムクロライド、11-(4,6-ジメトキシー 1, 3, 5-トリアジン-2-イル) -1-メチルピペ リジニウムパークロレート、1-(4,6-ジメトキシ - 1 . 3 . 5 - トリアジン - 2 - イル) - 1 - メチルピ ペリジニウムテトラフルオロボレート、1-(4,6-ジメトキシー1, 3, 5ートリアジンー2ーイル)-1 - エチルピペリジニウムクロライド、1 - (4, 6 - ジ メトキシー1、3,5ートリアジンー2ーイル)ー1ー エチルピペリジニウムパークロレート、1-(4,6-ジメトキシー1, 3, 5ートリアジンー2ーイル) -1 - エチルピペリジニウムテトラフルオロボレート、1 -(4,6-ジメトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル) -1-メチルピロリジニウムクロライド、1-(4, 6 - ジメトキシー1, 3, 5 - トリアジン - 2 -

)

イル) - 1 - メチルピロリジニウムパークロレート、1 - (4,6-ジメトキシー1,3,5-トリアジンー2 - イル) - 1 - メチルピロリジニウムテトラフルオロボ レート、1-(4,6-ジメトキシ-1,3,5-トリ アジンー 2 ーイル) ー 1 ーエチルピロリジニウムクロラ イド、1 - (4,6-ジメトキシー1,3,5-トリア ジンー 2 ーイル) ー 1 ーエチルピロリジニウムパークロ レート、1-(4,6-ジメトキシ-1,3,5-トリ アジン-2-イル)-1-エチルピロリジニウムテトラ フルオロボレート、(4,6-ジメトキシー1,3,5 ートリアジン-2-イル)ピリジニウムパークロレート、 (4,6-ジメトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル) ピリジニウムテトラフルオロボレート、 (4, 6 ージエトキシー1, 3, 5ートリアジンー2ーイル)ピ リジニウムパークロレート、1, 4 - ジ(4, 6 - ジメ トキシー1, 3, 5ートリアジン-2-イル) -1, 4 ージメチルピペラジニウムジクロライド、1、4-ジ (4, 6-ジメトキシー1, 3, 5-トリアジン-2-イル) - 1 , 4 - ジメチルピペラジニウムジパークロレ ート、1,4-ジ(4,6-ジメトキシ-1.3.5-トリアジンー2ーイル) ー1. 4ージメチルピペラジニ ウムジテトラフルオロボレート、1,4-ジ(4,6-ジエトキシー1, 3, 5ートリアジンー2ーイル) -1, 4 - ジメチルピペラジニウムジクロライド、1,4 - ジ (4, 6 - ジエトキシー 1, 3, 5 - トリア ジン - 2 -

イル) - 1 , 4 - ジメチルピペラジニウムジパークロレート、 1 , 4 - (4 , 6 - ジエトキシー 1 , 3 , 5 - トリアジンー 2 - イル) - 1 , 4 - ジメチルピペラジニウム サーカー 1 , 4 - ジメチルピペラジニウム ジテトラフルオロボレート 等を挙げることができる。特に、本発明者らにより新規に製造された四級である。まつ 中で、本発明者に関連されるものである。まれらの中でも、特に合成が容易という意味においれる。ない基としてはメチル基、エチル基が、アリール基が好適に採用される。

また、前記一般式(Ⅲ)中の一R³ーで示される基は、
> C = O 基、一 C H 2 - 基、又は一 C H (O H) - 基である。これら基の中でも、生成する四級アンモニウム塩の
吸湿性が低いとの観点から - R³ーで示される基は、 - C H (O H) - 基であるのが好適である。

また、X⁻はクロルアニオン、過塩素酸アニオン、又は四弗化ホウ素アニオンである。これらの中で合成の容易さの点からクロルアニオンが好適である。

一般式(皿)の四級アンモニウム塩を具体的に例示すると、1-(4,6-ジメトキシ-1,3,5-トリアジン-2-イル)キヌクリジニウムクロライド、1-(4,6-ジメトキシ-1,3,5-トリアジン-2-イル)-3-ヒドロキシキヌクリジニウムクロライド、1-(4,6-ジメトキシ-1,3,5-トリアジン-2-イル)-3-オキンキヌクリジニウムクロライド、

1 - (4, 6 - ジェトキシ-1, 3, 5 - トリアジン-2 - イル) キヌクリジニウムクロライド、1 - (4, 6 ージエトキシー1, 3, 5ートリアジンー2ーイル) -3 - ヒドロキシキヌクリジニウムクロライド、1 - (4, 6 - ジエトキシー1, 3, 5 - トリアジンー2 - イル) - 3 - オキソキヌクリジニウムクロライド、1 - (4, 6 - ジーn - プロポキシー 1 , 3 , 5 - トリアジン - · 2 ーイル) キヌクリジニウムクロライド、1-(4,6-ジーnープロポキシー1, 3, 5ートリアジンー2ーイ ル) - 3 - ヒドロキシキヌクリジニウムクロライド、1 - (4, 6-ジーn-プロポキシ-1, 3, 5-トリア ジン-2-イル) -3-オ¹キソキヌクリジニウムクロラ イド、1-(4,6-ジイソプロポキシ-1,3,5-トリアジン-2-イル) キヌクリジニウムクロライド、 1 - (4, 6 - ジイソプロポキシ-1, 3, 5 - トリア ジン-2-イル) -3-ヒドロキシキヌクリジニウムク ロライド、1-(4,6-ジイソプロポキシ-1,3, 5 - トリアジン-2 - イル) - 3 - オキソキヌクリジニ ウムクロライド、1-(4,6-ジ-n-ブトキシ-1, 3, 5-トリアジン-2-イル) キヌクリジニウムクロ ライド、1-(4,6-ジーn-プトキシー1,3,5 ートリアジン-2-イル)-3-ヒドロキシキヌクリジ ニウムクロライド、1-(4,6-ジーn-プトキシー 1, 3, 5 - トリアジン - 2 - イル) - 3 - オキソキヌ クリジニウムクロライド、1-(4,6-ジフェノキシ

- 1 、3 、5 - トリアジン- 2 - イル)キヌクリジニウムクロライド、1 - (4、6 - ジフェノキシー1、3、5 - トリアジン- 2 - イル)- 3 - ヒドロキシキヌクリジニウムクロライド、1 - (4、6 - ジフェノキシー1、3、5 - トリアジン- 2 - イル)- 3 - オキソキヌクリジニウムクロライド、及びこれら四級アンモニウム塩のカウンターアニオンであるクロルアニオンを過塩素酸アニオン又は四弗化ホウ素アニオンに交換したもの等を挙げる事ができる。

これらの中でも特に、合成が容易でしかも縮合剤とし て 使 用 し た と き に 高 い 縮 合 収 率 が 期 待 で き る 、 1 ー (4 . 6 - ジメトキシー1, 3, 5 - トリアジン - 2 - イル) キヌクリジニウムクロライド、1-(4. 6 -ジメトキ シー1, 3, 5ートリアジンー2ーイル) - 3ーヒドロ キシキヌクリジニウムクロライド、1-(4. 6-ジメ トキシー1, 3, 5ートリアジン-2-イル) - 3-オ キソキヌクリジニウムクロライド、1-(4,6-ジェ トキシー1,3,5-トリアジン-2-イル)キヌクリ ジニウムクロライド、1-(4,6-ジエトキシー1, 3 , 5 - トリアジン - 2 - イル) - 3 - ヒドロキシキヌ クリジニウムクロライド、1-(4,6-ジエトキシ-1, 3, 5-トリアジン-2-イル) - 3-オキソキヌ クリジニウムクロライド、1-(4,6-ジフェノキシ - 1 , 3 , 5 - トリアジン - 2 - イル) キヌクリジニウ ムクロライド、1-(4,6-ジフェノキシ-1,3,

5 ートリアジンー 2 ーイル) ー 3 ーヒドロキシキヌクリジニウム) クロライド、1 ー (4,6 ージフェノキシー1,3,5 ートリアジンー 2 ーイル) ー 3 ーオキソキヌクリジニウムクロライド、及びこれら四級アンモニウム塩のカウンターアニオンであるクロルアニオンを過塩素酸アニオン又は四弗化ホウ素アニオンに交換したもの等が特に好適に採用される。

本発明において縮合剤として使用する前記一般式 (I)で示される四級アンモニウム塩の使用量は特に限定されず、反応応じて適宜決定すればよい。一般にに縮合剤の使用量があまり少ないと縮合反応が未完にとののである。となり、あまり量が多いというでは、一般でするのである。となり、特に0.95~1.3モル使用するのが好適である。

本発明に示される、上記一般式(I)で示される四級アンモニウム塩は、公知の方法により製造することができる。例えば、前記一般式(I)中のZがクロルアニオンの場合においては、下記一般式(IV)

$$OR^1$$
 N
 N
 OR^2

(式中、R'及びR'はそれぞれ独立に炭素数 1 ~ 4 のアルキル基、又は炭素数 6 ~ 8 のアリール基を示す。)で示されるトリアジン化合物と三級アミンとを有機溶媒中で反応させ、析出した結晶を濾別することによって製造することができる。

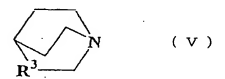
また、前記一般式(I)中のZが過塩素酸アニオンの場合においては、特開昭47-34634号公報に記載されているように、上記一般式(IV)で示されるトリアジン化合物と三級アミンとを有機溶媒中で反応させる際に、過塩素酸ナトリウムを同時に添加することによって、製造することができる。

さらに、前記一般式(I)中の Z が四弗化ホウ素アニオンの場合においては、上記一般式 (IV) で示されるトリアジン化合物と三級アミンを有機溶媒中で反応させる際に、テトラフルオロほう酸ナトリウムを同時に添加することによって、製造することができる。

なお、過塩素酸ナトリウム及びテトラフルオロほう酸ナトリウムを用いた場合には、塩化ナトリウムが副生し、生成物の適別工程で、生成物に含まれるが、本発明においては、反応系中に塩化ナトリウムが混在しても一向に差し支えない。

本発明において、特に、前記一般式(皿)の四級アンモニウム塩は、新規で且つ縮合剤として有用な化合物である。その製造方法は特に限定されないが、例えば次のような方法により好適に製造することが出来る。

すなわち、前記一般式 (IV) で示されるトリアジン誘導体と下記一般式 (V)



【式中、一R³ーで示される基は、前記一般式 (Ⅲ) における一R³ーで示される基と同義である。】 で示されるキヌクリジン誘導体を反応させることによって好適に得る事ができる。

前記一般式 (I) の四級アンモニウム塩の製造に使用することができる、上記一般式 (IV) で示される 4, 6 ージメトキシー1, 3, 5 ートリアジン、 2 ークロー4, 6 ージメトキシー1, 3, 5 ートリアジン・1, 3, 5 ートリアジン・2 ークリアジン、2 ークリアジン・3, 5 ートリアジン、2 ークロー4, 6 ージーロー4, 6 ージーのロー4, 6 ージーカージーのロー4, 6 ージーカージン・2 ークロー4, 6 ージーカージン・2 ークロー4, 6 ージーカージン・5 ートリアジンを挙げる 中でも、特に合成が容易な 2 ークできる。これらの中でも、特に合成が容易な 2 ークできる。これらの中でも、特に合成が容易な 2 ークローでも、特に合成が容易な 2 ークローのローグ 2 ークローでも、特に合成が容易な 2 ークローのローグ 3 ーグローグ 3 ーグローグ 4 ー

- 4, 6 - ジメトキシー1, 3, 5 - トリアジン、2 - クロロー4, 6 - ジエトキシー1, 3, 5 - トリアジン、2 - クロロー4, 6 - ジフェノキシー1, 3, 5 - トリアジンが特に好適に採用される。これらのトリアジン誘導体は工業原料として入手可能なものもあるが、一般に、塩化シアヌルと対応するアルコールを炭酸カリウム(或いは炭酸水素ナトリウム等)及び相間移動触媒存在下に反応させることによって取得することができる。

前記一般式(I)の四級アンモニウム塩の製造に使用することができる三級アミンは、一般式(I)のEとして前述したものを例示することができる。

特に、上記一般式(Ⅲ)で示される新規四級アンモニウム塩の製造に使用できる三級アミンである、一般式(Ⅵ)のキヌクリジン誘導体としては、キヌクリジン、3ーキヌクリジノール、3ーキヌクリジノンを挙げる事ができる。これらのキヌクリジン誘導体はすべて試薬及び工業原料として入手容易である。

前記一般式(IV)で示されるトリアジン誘導体と三級アミンとの反応は、両者を混合することにより容易に進行するが、この際、有機容媒を用いるのが好適である。

この時用いられる有機溶媒としては反応を阻害しない 有機溶媒であれば何等制限なく用いる事ができる。本反 応に使用できる有機溶媒を具体的に例示すると、テトラ ヒドロフラン、1,4-ジオキサン、ジエチルエーテル、 ジイソプロピルエーテル等のエーテル類、塩化メチレン、

これらの中でも特に、高い単離収率が期待できまれた。 トラハイドロフランピルエーテル等のエーテル、ガーテル、ガーローがカーでも大力ローボステルが大力ローボステルが大力のエステルが大力のエーが大力に対した。 酢酸エチルカーがカーがカーが発生のカーが発生がより、大力に採用される。 でも特に、高い単離収率が期待できる、アエールが見から、カーがあります。 ボーデン・カーがあります。 ないますがより、カーがネートでのカーに採用される。

上記反応における溶媒の使用量としては特に制限はないが、あまり量が多いと 1 バッチあたりの収量が落ち経済的ではなく、あまり量が少ないと攪拌等に支障をきた

すため、通常生成する本発明の四級アンモニウム塩の濃度が 0 . 1 ~ 6 0 重量%、好ましくは 1 ~ 5 0 重量%になるように選択するのが良い。

上記反応における、上記一般式(IV)で示されるトリアジン誘導体と三級アミンの使用比率に対しては、化学量論的反応であるためモル比で1対1であれば良いが、反応を完結させるためにどちらかを若干過剰に用いるのが一般的であり、通常上記一般式(IV)で示されるトリアジン誘導体1モルに対して、三級アミン0・7~1・3、好ましくは0・8~1・2モルの範囲から選択するのが良い。

上記反応の反応温度としては特に制限はないが、あまり温度が低いと反応速度が小さくなり、あまり温度が高いと副反応を助長するため、通常-20~70℃、好ましくは-10~60℃の範囲から選択するのが良い。

上記反応は通常、大気下で実施可能であるが、化合物によっては吸湿性を有する可能性もあるため、通常塩化カルシウム管等の乾燥管を通した乾燥空気或いは窒素、ヘリウム、アルゴン等の不活性気体雰囲気下で実施するのが好ましい。本反応は、減圧、常圧、加圧のいずれの状態でも実施可能である。

)

上記反応の反応時間としては特に制限はないが、通常 0.1~10時間もあれば充分である。また、カウンタ ーアニオンの種類の変更も、前記した方法により、この とき行えばよい。このようにして生成された前記一般式 (I)で示される四級アンモニウム塩は、通常結晶として折出するため、遠心の間によっては、正搾な過になる。 で示される関係が作っては、通常は過した後、 で示される。 遠心の間によって取得することができる。 はに、 はは、用いてきる。可能ないないないないないないない。 はは、用いてきる。可能ないないないないないないないない。 はい場合には、用いてきないないないないないないないない。 はいようには、には、できる。 によっていることがではないできる。 によっていることによっていることによっている。 きる。

このようにして得られた四級アンモニウム塩の構造は、下記①~④のような手段で確認することができる。

- ① 'H-核磁気共鳴スペクトル ('H-NMR) を測定することにより、本発明の'四級アンモニウム塩に存在する水素原子の結合様式を知ることができる。
- ② 赤外吸収スペクトル(IR)を測定する事により、本発明の四級アンモニウム塩中の官能基に由来する特性 吸収を観察することができる。
- ③ 質量スペクトル(MS)を測定し、観察される各ピーク(一般にはイオン質量数mをイオンの荷電数eで除したm/eであらわせる値に相当する組成式を算出することにより、測定に供した化合物の分子内における各原子団の結合様式を知ることができる。
- ④ 元素分析によって炭素、水素、窒素、塩素の各重量%を求めることができる。更に、認知された各元素の重量%の和を100から減ずることにより、酸素の重量%を算出することができる。

くカルボン酸誘導体の製造方法>

_)

前記一般式(I)で示される四級アンモニウム塩は、カルボン酸化合物と一〇H基、一SH基、>NH基等の水核性の官能基を有する化合物とからカルボン酸誘導体を製造するに際して縮合剤として好適に使用することを反応させてアミド化合物を製造する際、スはカルボン酸化合物とアルコール化合物とを反応させてアミド化合物を製造する際、スはカルボン酸化合物とアルコール化合物とを反応させてエステルと合物を製造する際の縮合剤として好適に使用することが出来る。

以下、上記四級アンモニウム塩を縮合剤として用いてこれら化合物を製造する方法について説明する。

(1) 前記一般式(I)で示される四級アンモニウム塩を縮合剤として用い、カルボン酸化合物とアミン化合物とを反応させてアミド化合物を製造する方法(以下、本発明のアミド製造方法ともいう。)についての説明

本発明のアミド製造方法では、新規な四級アンモニウム塩を含めてこれまで縮合剤としての作用が知られていなかった四級アンモニウム塩を縮合剤として使用する点、及び縮合剤として使用できることが知られている四級アンモニウム塩(具体的には、4-(4,6-ジメトルモーカー、3,5-トリアジン-2-イル)-4-メチルモルホリウム塩~を用いる場合でも、反応収率がさらに

上し、反応時間が短縮され得るような反応方法を見い出した点に特徴がある。

これに対して、本発明者らの検討によって、前記して、本発明者らの検討によって、アミルは、アミルは、アミルは、が明から、田田のでは、が明から、田田のでは、からのでは、では、からのでは、ないのでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、はいいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいいのでは、はいいのではいいでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、はいいのでは、は

本発明のアミド製造方法は、原則として前記一般式 (I)で示される四級アンモニウム塩を縮合剤として行 いる以外は、従来の縮合剤を用いる方法と同様にして行 うことができる。例えば、予め前記一般式(I)で示さ れる四級アンモニウム塩とカルボン酸化合物とを反応さ せてからアミン化合物と反応させることができる。また 本発明のアミド製造方法では、使用する四級アンモニウ ム塩の上記したような特異な性質に基づいて、反応性誘導体を予め形成させることなく上記3種類の反応試剤を混合して反応させてもよい。後者の方法は、反応収率が高くなったり、反応時間が短縮といった効果が期待できるばかりでなく、反応性誘導体生成工程を省略できるので、特に好ましい態様であると言える。

本発明のアミド製造方法において、縮合剤として使用する本発明の四級アンモニウム塩の種類および定すればよい。該製造方法で使用するのはばよい。該製造方法で使用するのとして使用したとものでは、合いなが期待である。また、もの使用量にのを使用するのが好適である。

次に、本発明のアミド製造方法で使用するカルボン酸化合物について説明する。

).

本発明のアミド製造方法において使用されるカルボン酸化合物としては、カルボキシル基を有している化合物であれば何ら制限なく使用できる。

これら化合物を具体的に例示すると、酢酸、プロピオン酸、2、2-ジメチルプロピオン酸、ブタン酸、ペン

WO 00/53544 - 36 - PCT/JP00/00834

これらカルボン酸化合物の中でも、アミド化合物としてセファロスポリン系抗生物質として或いはその前駆体として極めて有用な化合物であるセフェム系化合物を得るという目的のためには、下記一般式(VI)

$$R^6HN$$
 S
 CO_2H
 OR^7

(式中、R°は水素原子又はアシル基、アルコキシカルボニル基、アラルキルオキシカルボニル基、又はアラルキ

ル基を示し、R¹は水素原子、アルキル基、アラルキル基、アシル基、又はアルコキシカルボニルアルキル基を示す。)

で示されるような2-アミノチアソール酢酸誘導体を使用するのが好適である。

ここで、セフェム系化合物とは、一般的にセファロスポラン酸をその分子内に持つ化合物を言い、上記のような2ーアミノチアソール酢酸誘導体からなるカルボン酸化合物と後述する7ーアミノセファロスポラン酸誘導体からなるアミン化合物とを反応させた場合には、アミド化合物として各使用原料に対応する構造を有するセフェム系化合物を製造することができる。

上記一般式(VI)において、R°で示されるアシル基、アルコキシカルボニル基、アラルキルオキシカルボニル基、又はアラルキル基としては、脱離容易な基であれば何ら制限なく使用できる。これらの基のうち好適な基を具体的に説明すると、アシル基としては、ホルミル基、アセガルを基、ブチリル基、イソブチリル基、バレコキシカルボニル基、オーフトキシカルボニル基、オーフトキシカルボニル基、オーフェルオキシカルボニル基をの炭素数2から7の基が、アラルキルオキシカルボニル基をの炭素数2から7の基が、アラルキルオキシカルボニル基等の炭素数2かがエルスキシカルボニル基等の炭素数2かがエルスキシカルボニルをの炭素数2かがエルスキシカルボニルをでは、ベンジルオキシカルボニルススススチルオキシカルボニルをで

).

炭素数8~10の基が挙げられる。また、アラルキル基 としては、ベンジル基、ジフェニルメチル基、トリフェ ニルメチル基等の炭素数7~20の基が好適である。

これらの中でも特に、脱離反応の容易さ及び縮合収率が高いという観点から、アシル基としてはホルとしてルスははアセチル基が、アルコキシカルボニル基としカルボニル基が、アラルキルカルボニル基としてはベンジルオキシカルボニルメチル基が、アラルキに好適に用いられる。

基、tertーブトキシカルボニルメチル基、1ーtertーブトキシカルボニルー1ーメチルエチル基等の炭素数3~8の基が挙げられる。中でも、立体障害の少ないメチル基、エチル基、プロピル基等の炭素数1~3のアルキル基が好適に採用される。

前記一般式(VI)で示される2-アミノチアゾール酢酸 誘導体のなかでも、セフェム系化合物を製造するに当たっては、セェム系化合物に変換した場合に、高い薬効を 期待できるという観点から、R°が水素原子、ベンジルオ キシカルボニル基、tertーブトキシカルボニル基、 メトキシカルボニル基、ホルミル基、トリチル基、アセ チル基、又はクロロアセチル基であり、R⁷が水素原子、 メチル基、エチル基、メトキシカルボニルメチル基、1 ーメトキシカルボニルー1ーメチルエチル基、又はベン ジル基であるものを使用するのが好適である。

好適に使用出来る前記一般式 (VI) で示される 2 ーア ミノチアゾール酢酸エステル誘導体を具体的に例示する と、2 ー (2 ーアミノチアゾールー4 ーイル) ー 2 ーメ トキシイミノ酢酸、2 ー (2 ーベンジルオキシカルボニ ルアミノチアゾールー4 ーイル) ー 2 ーメトキシイミノ 酢酸、2 ー (2 ー t e r t ー ブトキシカルボニルアミノ チアゾールー4 ーイル) ー 2 ーメトキシイミノ酢酸、2 ー (2 ーメトキシカルボニルアミノチアゾールー4 ーイル) ー 2 ーメトキシイミノ酢酸、2 ー (2 ー ホルミルア ミノチアゾールー4 ーイル) ー 2 ーメトキシイミノ酢酸、

2-(2-トリチルアミノチアソール-4-イル)-2 ーメトキシイミノ酢酸、2-(2-アセチルアミノチア ゾールー4-イル) -2-メトキシイミノ酢酸、2-(2-クロロアセチルアミノチアゾールー4-イル) -2 - メトキシイミノ酢酸、2 - (2-アミノチアソール - 4 - イル) - 2 - ヒドロキシイミノ酢酸、 2 - (2 -ベンジルオキシカルボニルアミノチアソールー4-ィ ル) - 2 - ヒドロキシイミノ酢酸、2 - (2 - tert ープトキシカルボニルアミノチアソールー4-イル)-2 - ヒドロキシイミノ酢酸、2 - (2 - メトキシカルボ ニルアミノチアソールー4-イル)-2-ヒドロキシイ ミノ酢酸、2-(2-ホルミルアミノチアソール-4-イル)-2-ヒドロキシイミノ酢酸、2-(2-トリチ ルアミノチアゾールー4ーイル) -2-ヒドロキシイミ ノ酢酸、2-(2-アセチルアミノチアゾール-4-イ ル)-2-ヒドロキシイミノ酢酸、2-(2-アミノチ アゾールー4ーイル) -2-メトキシカルボニルメトキ シイミノ酢酸、2-(2-ベンジルオキシカルボニルア ミノチアソールー4ーイル)-2-メトキシカルボニル メトキシイミノ酢酸、 2 - (2 - t e r t - ブトキシカ ルボニルアミノチアソールー4ーイル)-2-メトキシ カルボニルメトキシイミノ酢酸、2-(2-メトキシカ ルボニルアミノチアソールー4-イル)-2-メトキシ カルボニルメトキシイミノ酢酸、2- (2- ホルミルア ミノチアゾールー4ーイル) - 2 - メトキシカルボニル

メトキシイミノ酢酸、2-(2-トリチルアミノチアソ ールー4ーイル)-2-メトキシカルボニルメトキシイ ミノ酢酸、2- (2-アセチルアミノチアソール-4-イル) - 2 - メトキシカルボニルメトキシイミノ酢酸、 2- (2-クロロアセチルアミノチアソール-4-イ ル) - 2 - メトキシカルボニルメトキシイミノ酢酸、2 - (2-アミノチアゾール-4-イル) - 2 - (1-メ トキシカルボニルー1ーメチルエトキシ)イミノ酢酸、 2-(2-ベンジルオキシカルボニルアミノチアゾール - 4 - イル) - 2 - (1 - メトキシカルボニル - 1 - メ チルエトキシ) イミノ酢酸、2-(2-tert-ブト キシカルボニルアミノチアソールー4ーイル) -2-(1 - メトキシカルボニル - 1 - メチルエトキシ) ィミ ノ酢酸、2-(2-メトキシカルボニルアミノチアゾー . ルー4ーイル)-2-(1-メトキシカルボニル-1-メチルエトキシ)イミノ酢酸、2-(2-ホルミルアミ ノチアソールー4ーイル) -2-(1-メトキシカルボ ニルー1-メチルエトキシ)イミノ酢酸、2-(2-ト リチルアミノチアソールー4ーイル) -2- (1-メト キシカルボニル-1-メチルエトキシ)イミノ酢酸、2 - (2-アセチルアミノチアソール-4-イル)-2-(1-メトキシカルボニルー1-メチルエトキシ) イミ ノ酢酸、2-(2-アミノチアソール-4-イル)-2 - ベンジルオキシ) イミノ酢酸、2-(2-ベンジルオ キシカルボニルアミノチアゾールー4ーイル) - 2 - ベ

)

)

ンジルオキシイミノ酢酸、2-(2-tert-ブトキ シカルボニルアミノチアソール-4-イル)-2-ベン ジルオキシイミノ酢酸、2-(2-メトキシカルボニル アミノチアゾールー4-イル)-2-ベンジルオキシイ ミノ酢酸、2-(2-ホルミルアミノチアゾール-4-イル)-2-ベンジルオキシイミノ酢酸、2-(2-ト リチルアミノチアゾールー4ーイル) - 2 - ベンジルオ キシイミノ酢酸、2-(2-アセチルアミノチアゾール - 4 - イル) - 2 - ベンジルオキシイミノ酢酸、2-(2-アミノチアゾール-4-イル) -2-エトキシイ ミノ酢酸、2-(2-ベンジルオキシカルボニルアミノ チアゾールー4ーイル) -2-エトキシイミノ酢酸、2 - (2-tert-ブトキシカルボニルアミノチアソー ルー4ーイル)-2-エトキシイミノ酢酸、2-(2-メトキシカルボニルアミノチアソールー4ーイル) - 2 ーエトキシイミノ酢酸、2-(2-ホルミルアミノチア ソールー 4 - イル) - 2 - エトキシイミノ酢酸、2-(2-トリチルアミノチアゾールー4-イル) -2-エ トキシイミノ酢酸、2-(2-アセチルアミノチアソー ルー4ーイル)-2-エトキシイミノ酢酸、2-(2-クロロアセチルアミノチアゾールー4-イル) -2-ェ トキシイミノ酢酸等を挙げることができる。

これらの中でも高い縮合収率が期待できることから、 2-(2-アミノチアゾール-4-イル)-2-メトキ シイミノ酢酸、2-(2-ベンジルオキシカルボニルア

ミノチアソールー4ーイル)ー2ーメトキシイミノ酢酸、 2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノチアゾ ールー4ーイル) - 2 - メトキシイミノ酢酸、2- (2 _ - メトキシカルボニルアミノチアゾールー4-イル) -2 - メトキシイミノ酢酸、2 - (2 - ホルミルアミノチ アゾールー4-イル)-2-メトキシイミノ酢酸、2-(2-トリチルアミノチアゾールー4-イル) -2-メ トキシイミノ酢酸、2-(2-アセチルアミノチアソー ルー4-イル)-2-メトキシイミノ酢酸、2-(2-クロロアセチルアミノチアゾールー4ーイル)ー2-メ トキシイミノ酢酸、2-(2-アミノチアソール-4-イル)-2-メトキシカルボニルメトキシイミノ酢酸、 2 - (2 - ベンジルオキシカルボニルアミノチアゾール - 4 - イル) - 2 - メトキシカルボニルメトキシイミノ 酢酸、2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ チアゾールー4ーイル) - 2 - メトキシカルボニルメト キシイミノ酢酸、2-(2-メトキシカルボニルアミノ チアソールー4ーイル) - 2 - メトキシカルボニルメト キシイミノ酢酸、2-(2-ホルミルアミノチアゾール - 4 - イル) - 2 - メトキシカルボニルメトキシイミノ 酢酸、2-(2-アセチルアミノチアソール-4-イ ル)-2-メトキシカルボニルメトキシイミノ酢酸、2 - (2-アミノチアゾール-4-イル) -2- (1-メ トキシカルボニル・1-メチルエトキシ)イミノ酢酸、 2 - (2 - ベンジルオキシカルボニルアミノチアソール

)

- 4 - イル) - 2 - (1 - メトキシカルボニルー 1 - メ チルエトキシ) イミノ酢酸、2-(2-tert-ブト キシカルボニルアミノチアゾールー4ーイル)-2-(1-メトキシカルボニル-1-メチルエトキシ) イミ ノ酢酸、2-(2-メトキシカルボニルアミノチアソー ルー4-イル) -2- (.1-メトキシカルボニル-1-メチルエトキシ)イミノ酢酸、2-(2-ホルミルアミ ノチアソールー4ーイル)-2-(1-メトキシカルボ ニルー1ーメチルエトキシイミノ酢酸、2ー(2ーアセ チルアミノチアゾールー 4 ーイル) - 2 - (1 - メトキ シカルボニルー1-メチルエトキシイミノ酢酸、2-(2-アミノチアゾール - 4-イル) - 2 - ベンジルオ キシイミノ酢酸、2-(2-ベンジルオキシカルボニル アミノチアソール-4-イル)-2-ベンジルオキシイ ミノ酢酸、2-(2-tert-ブトキシカルボニルア ミノチアゾールー4ーイル) -2-ベンジルオキシィミ ノ酢酸、`2-(2-メトキシカルボニルアミノチアソー ルー4-イル) - 2 - ベンジルオキシイミノ酢酸、2-(2-ホルミルアミノチアゾール-4-イル) -2-ベ ンジルオキシイミノ酢酸、2-(2-アセチルアミノチ アソールー4ーイル)-2-ベンジルオキシイミノ酢酸、 2- (2-アミノチアゾール-4-イル) - 2-エトキ シイミノ酢酸、2- (2- ベンジルオキシカルボニルア ミノチアゾールー4ーイル)-2-エトキシイミノ酢酸、 2 - (2 - t e r t - ブトキシカルボニルアミノチアソ

ールー4ーイル) - 2 - エトキシイミノ酢酸、 2 - (2 - メトキシカルボニルアミノチアゾールー4ーイル) - 2 - エトキシイミノ酢酸、 2 - (2 - ホルミルアミノチアゾールー4ーイル) - 2 - エトキシイミノ酢酸、 2 - (2 - アセチルアミノチアゾールー4ーイル) - 2 - エトキシイミノ酢酸等を使用するのが特に好適である。

尚、上記一般式(VI)で示される2-アミノチアソール酢酸エステル誘導体のうち、オキシイミノ基に関しては、理論的ににシン(2)体及びアンチ(E)体の両異性体が存在する。本発明においてはどちらも使用可能であるが、7-アミノセファロスポラン酸誘導体に対して使用する場合には、シン体のほうがより高い薬理活性が期待されるため、好ましくはシン体が使用される。

)

ライド、トリチルクロライド、ベンジルオキシカルボニルクロライド、メトキシカルボニルクロライド、ジーtertーブチルジカーボネート、ぎ酸メチル、ぎ酸エチル等のアミノ基保護剤を作用させてアミノ基を保護した後、さらに必要であれば、ジメチル硫酸、ジェチル硫酸、ベンジルクロライド、ベンジルブロマイド等の水酸基の保護剤を用いてヒドロキシイミノ基を保護し、加水分解を行うことによって製造する事が可能である。

また、本発明のアミド製造方法により、医薬中間体として極めて重要な化合物であるペプチド化合物を得ようとする場合には、カルボン酸化合物としては、アミノ基が保護されたアミノ酸化合物誘導体を使用するのが好適である。

なお、ペプチド化合物とは、一般的にその分子内に2個以上のアミノ酸を有する化合物を言い、カルボン酸化合物としてアミノ基が保護されたアミノ酸化合物誘導体を使用し、アミン化合物として後述するカルボキシル基が保護されたアミノ酸誘導体を用いた場合には、アミド化合物として各使用原料に対応する構造を有するペプチド化合物を製造することができる。

ここで、アミノ基が保護されたアミノ酸化合物誘導体としては、分子内にアミノ基とカルボキシル基を有し、 且つアミノ基が保護基によって保護された化合物であれば何等制限なく用いることができるが、一般的には試薬 として或いは工業原料として容易に入手可能なアミノ酸 のアミノ基が保護された化合物が用いられる。

)

なお、上記の保護基とは、例えば、ホルミル基、アセチル基、ベンソイル基、ベンジルオキシカルボニル基、 tertーブトキシカルボニル基、アリルオキシカルボ ニル基、メトキシカルボニル基、トリチル基、フルオレ ニルメトキシカルボニル基等である。

一ペプチド化合物製造のために好適に使用できるアミノ 基 が 保 護 さ れ た ア ミ ノ 酸 化 合 物 誘 導 体 を 具 体 的 に 例 示 す ると、α-アミノブタン酸、α-メチルアラニン、アラ ニン、Νーメチルアラニン、β-アラニン、γ-アミノ ブタン酸、5ーアミノペンタン酸、6ーアミノヘキサン 酸、 7 - ア ミ ノ ヘ キ サ ン 酸 、 8 - ア ミ ノ オ ク タ ン 酸 、 1 1 - アミノウンデカン酸、12-アミノウンデカン酸、 アルギニン、アスパラギン、アスパラギン酸、βーシク ロヘキシルアラニン、シクロヘキシルグリシン、S-ア セトアミドシステイン、S-tert-ブチルシステイ ン、S-エチルチオシステイン、S-p-メトキシベン ジルシステイン、S-トリチルシステイン、S-p-メ チルベンジルホモシステイン、グルタミン、 N - y - エ チルグルタミン、 N − γ − トリチルグルタミン、グルタ ミン酸、イソグルタミン、グリシン、N-メチルグリシ ン、ヒスチジン、πーベンジルオキシメチルヒスチジン、 1 - メチルヒスチジン、3 - メチルヒスチジン、イソロ イシン、ロイシン、N-メチルロイシン、リジン、Nεーアセチルリジン、Ν΄- ε - ホルミルロイシン、N-

モーベンジルオキシカルボニルロイシン、 4 ーベンリン、 4 ーベンリン、 4 ーベンロロイシン、 4 ークク ステラニン、 7 カース アラニンス アラニン アーメ アラニンス アーベンジル エー アーベンジル ヤー アーバ アーバ アミノ 基を前記保護 基で保護 した 化合物を挙げてきる。

上記アミノ酸の中には不斉炭素を持つものも少なくないが、本発明においては、L体、D体及びそれらの混合物を何ら制限なく用いる事ができる。

これらの化合物は、通常試薬及び工業原料として入手可能であるが、入手困難である場合には、上記アミン酸を有機溶媒中、メチルモルホリン、トリエチルアミン等の三級アミンを添加した後、ぎ酸メチル、ぎ酸エチル、アセチルクロライド、無水酢酸、ベンゾイルクロライド、ジーはertーブトキシカルボニルシカーボネート、ジーはertーブ

トキシカルボニルフルオライド、ジアリルオキシカルボニルジカーボネート、メトキシカルボニルクロライド、トリチルクロライド、フルオレニルメトキシカルボニルクロライド等のアミノ基の保護剤を用いて保護した後、中和、晶析によって製造する事ができる。

次に、本発明のアミド製造方法で使用するアミン化合物について説明する。

本発明で使用されるアミン化合物としては、一級及び二級のアミノ基を有している化合物が何ら制限なく使用できる。

`)

)

ピペラジン、p-クロロフェニルピペラジン、1-(2 - ピリミジル) ピペラジン、1-アミノー4-シクロへ キシルピペラジン、1-シクロヘキシルピペラジン、3 -ヒドロキシメチルピペリジン、N-アミノピペリジン、 N-アミノピペコリン、2-ヒドロキシエチルピペリジ ン、ヒドロキシエチルアミン、3-ヒドロキシプロピル アミン、2-ヒドロキシプロピルアミン、1-ヒドロキ シー2ープロピルアミン、3ーメトキシプロピルアミン、 3-エトキシプロピルアミン、3-ブトキシプロピルア ミン、3-(2-エチルヘキシルオキシ)プロピルアミ ン、3-デシロキシプロピルアミン、3-ラウロキシブ ロピルアミン、3-ミリズチロキシプロピルアミン、ジ メチルアミニエチルアミン、ジエチルアミノエチルアミ ン、ジメチルアミノプロピルアミン、ジブチルアミノプ ロピルアミン、ジメチルアミノエトキシプロピルアミン、 メトキシアミン等の脂肪族アミン化合物;アニリン、ベ ンジルアミン、ジベンジルアミン、α-フェネチルアミ ン、β-フェネチルアミン、2-アミノチアゾール、2 ーアミノピリジン、3-アミノピリジン、4-アミノピ リジン、インドール、N-(2-ピリジル) ピペラジン、 フルフリルアミン、2-アミノピラジン、2-アミノー 5 - メチルピリジン、2 - アミノー6 - メチルピリジン、 2-アミノー4, 6-ジメチルピリジン等の芳香族アミ ン化合物;7-アミノセファロスポラン酸誘導体;及び カルボキシル基が保護されたアミノ酸誘導体を挙げるこ

とが出来る。

)

前記したように、これらアミン化合物の中でも、セフェム系化合物を得るためには、7-アミノセファロスポラン酸誘導体を用いるのが好適である。好適に使用できる、7-アミノセファロスポラン酸誘導体としては、下記一般式(VII)

$$\begin{array}{c|c}
\mathbf{H_2N} & \mathbf{S} \\
\mathbf{O} & \mathbf{R^9}
\end{array}$$
(VII)

(式中、R*はアルキル基、アラルキル基、アリール基、アルコキシカルボニルアルキル基、アルコキシカルボニルオキシアルキル基、アルキルカルボニルオキシアルキル基、又はトリアルキルンリル基を示し、R*は水素原子、メトキシメチル基、塩素原子、ヨードメチル基、ビニル基、アセチルオキシメチル基、2-フラルカルボニルチオメチル基、(1,2,3-チアジアゾールー5-イル)チオメチル基、(1-メチルテトラゾールー3-イル)チオメチル基、(5-メチルテトラゾールー3-イル)メチル基、(2)-2-(4-メチールー4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチールー4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチールー4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチールー4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチールー4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチールー4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチールー4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチールー4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチールー4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチールー4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチールー4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチールー4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチールー4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチールー4-イル)エテニルエーロー(4-メチールー4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチールー4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチールー4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチールー4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチール-4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチール-4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチール-4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチール-4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチール-4-イル)エテニル基、(2)-2-(4-メチール-4-イル)エテニル

ルチアゾールー 5 ーイル)エテニル基、又は(1 H ー 1 , 2 , 3 ートリアソールー 5 ーイル)チオメチルチオ基を 示す。}

で示される化合物を挙げることができる。

上記一般式(VII)中、R®で示されるアルキル基、ア ラルキル基、アリール基、アルコキシカルボニルアルキ ル基、アルコシキカルボニルオキシアルキル基、アルキ ルカルボニルオキシアルキル基、又はトリアルキルシリ ル基としては、加水分解が容易な基が何等制限なく使用 される。好適なこれら基を具体的に例示すると、アルキ ル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソ プロピル基、ブチル基、イソブチル基、tert-ブチ ル基等の炭素数1~4の低級アルキル基が;アラルキル 基としてはベンジル基、ジフェニルメチル基、トリフェ ニルメチル基等の炭素数 7 ~ 2 0 の基が;アリール基と しては、フェニル基、トリル基等の炭素数6から8の基 が;アルコキシカルボニルアルキル基としては、メトキ シカルボニルメチル基、1-メトキシカルボニル-1-メチルエチル基、tert-ブトキシカルボニルメチル 基が;アルコシキカルボニルオキシアルキル基としては、 1 - t e r t - ブトキシカルボニルオキシエチル基、 1 - シクロヘキシルオキシカルボニルオキシエチル基、 1 - エトキシカルボニルオキシエチル基等の炭素数3~1 0 の基が;アルキルカルボニルオキシアルキル基として は、メチルカルボニルオキシメチル基、エチルカルボニ

ルオキシメチル基、 t e r t - ブチルカルボニルオキシメチル基等の炭素数 3 ~ 1 0 の基が; トリアルキルシリル基としては、トリメチルシリル基、トリエチルシリル基、 t e r t - ブチルジメチルシリル基等の炭素数 3 ~ 9 の基が挙げられる。

これらの基の中でも特に化学的或いは生理学的に加水 分解が容易であるという観点から、インプル基等ルを、オーンを、オーンを、オーンが表、インプルルを、オーンが、カルを、アルー・カルルを、アルー・カルルを、アルー・カルが、カルボニルメチャンカルが、カルが、カルボニルメチャンカルが、カルボニルメチャンカルが、カルボニルが、カックが特に対象が、カッのが特に対象である。

)

好適に使用される上記一般式 (VII) で示される 7 - アミノセファロスポラン酸誘導体を具体的に例示すると、7 - アミノー3 - セフェムー4 - カルボン酸メチル、7 - アミノー3 - クロロー3 - セフェムー4 - カルボン酸メチル、7 - アミノー3 - ヨードメチルー3 - セフェム

- 4 - カルボン酸メチル、7-アミノ-3-ビニル-3 - セフェムー4-カルボン酸メチル、7-アミノ-3-アセチルオキシメチルー 3 -セフェムー 4 -カルボン酸 メチル、 7 - アミノ - 3 - (2 - フラルカルボニルチオ メチル)-3-セフェム-4-カルボン酸メチル、7-アミノー3ー[(1、2、3ーチアジアソールー5ーイ ル)チオメチル」-3-セフェム-4-カルボン酸メチ ル、7-アミノ-3-[(1-メチルテトラゾール-5 ーイル)チオメチル] - 3 - セフェムー 4 - カルボン酸 メチル、 7 - アミノ - 3 - [(Z) - 2 - (1, 2, 3 - チアジアゾール - 4 - イル)エテニル] - 3 - セフェ ムー4ーカルボン酸メチル、7ーアミノー3ー [(5ー メチルテトラソールー3ーイル)メチル]ー3ーセフェ ムー4-カルボン酸メチル、7-アミノ-3-[(2) - 2 - (4 - メチルチアゾール - 5 - イル)エテニル] - 3 - セフェム - 4 - カルボン酸メチル、 7 - アミノー 3 - [(1 H - 1 , 2 , 3 - トリアゾールー 5 - イル) チオメチルチオ] - 3 - セフェム - 4 - カルボン酸メチ ル、7-アミノ-3-セフェム-4-カルボン酸エチル、 7-アミノー3-クロロー3-セフェムー4-カルボン 酸エチル、7-アミノー3-ヨードメチルー3-セフェ ムー4-カルボン酸エチル、7-アミノ-3-ビニル-3 - セフェム - 4 - カルボン酸エチル、 7 - アミノ - 3 - アセチルオキシメチル- 3 - セフェム - 4 - カルボン 酸エチル、7-アミノ-3-(2.-フラルカルボニルチ

オメチル)-3-セフェム-4-カルボン酸エチル、7 ーアミノー3ー[(1,2,3ーチアジアソールー5ー イル)チオメチル] - 3 - セフェム- 4 - カルボン酸エ チル、7-アミノー3-[(1-メチルテトラゾール-5 - イル) チオメチル] - 3 - セフェム - 4 - カルボン 酸エチル、7-アミノー3-[(2)-2-(1, 2, 3 - チアジアソール - 4 - イル) エテニル] - 3 - セフ エムー 4 ーカルボン酸エチル、 7 ーアミノー 3 ー [(5 ーメチルテトラゾールー3ーイル)メチル]ー3ーセフ ェムー4ーカルボン酸エチル、7-アミノー3-[(2)-2-(4-メチルチアゾール-5-イル)エ テニル] - 3 - セフェム - 4 - カルボン酸エチル、 7 -アミノ-3-[(1H-1, 2, 3-トリアゾール-5 - イル) チオメチルチオ] - 3 - セフェム - 4 - カルボ ン酸エチル、7-アミノ-3-セフェム-4-カルボン 酸 イ ソ プ ロ ピ ル 、 7 - ア ミ ノ - 3 - ク ロ ロ - 3 - セ フ ェ ムー 4 ーカルボン酸イソプロピル、7-アミノー3-ョ ードメチルー3ーセフェムー4ー.カルボン酸イソプロピ ル、7-アミノ-3-ビニル-3-セフェム-4-カル . ボン酸イソプロピル、7-アミノー3-アセチルオキシ メチルー3ーセフェムー4ーカルボン酸イソプロピル、 7-アミノー3-(2-フラルカルボニルチオメチル) - 3 - セフェム - 4 - カルボン酸イソプロピル、7-ア ミノー3ー[(1,2,3ーチアジアソールー5ーイ ル) チオメチル] - 3 - セフェム - 4 - カルボン 酸 イソ

プロピル、 7 - アミノー 3 - [(1 - メチルテトラソー ルー5ーイル) チオメチル] ー3ーセフェムー4ーカル ボン酸イソプロピル、7-アミノ-3- [(Z)-2-(1,2,3-チアジアソール-4-イル)エテニル] - 3 - セフェム - 4 - カルボン酸イソプロピル、7-ア ミノー3ー[(5-メチルテトラゾールー3ーイル)メ チル] - 3 - セフェム - 4 - カルボン酸イソプロピル、 7 - アミノ - 3 - [(Z) - 2 - (4 - メチルチアゾー ルー5ーイル) エテニル] ー3ーセフェムー4ーカルボ ン酸イソプロピル、7-アミノー3-[(1H-1,2, 3 - トリアゾール - 5 - イル) チオメチルチオ] - 3 -セフェムー4-カルボン酸イソプロピル、7-アミノ-3 - セフェム - 4 - カルボン酸 tert - ブチル、7 -アミノー 3 ークロロー 3 ーセフェムー 4 -カルボン酸 t e r t ープチル、 7 ーアミノー 3 ーヨードメチルー 3 ー セフェムー4-カルボン酸tertーブチル、7-アミ ノー 3 ービニルー 3 ーセフェムー 4 ーカルボン酸 t e r t - ブチル、 7 - アミノ - 3 - アセチルオキシメチル -3 - セフェム - 4 - カルボン酸 t e r t - ブチル、 7 -アミノー3-(2-フラルカルボニルチオメチル)-3 - セフェム - 4 - カルボン酸 t e r t - ブチル、 7 - ア ミノー3ー[(1,2,3ーチアジアゾールー5ーイ ル) チオメチル] - 3 - セフェム - 4 - カルボン酸 t e r t - ブチル、 7 - アミノ - 3 - [(1-メチルテトラ ソールー5ーイル) チオメチル] ー3ーセフェムー4ー

カルボン酸tert-ブチル、7-アミノー3-[(2) - 2 - (1 , 2 , 3 - チアジアソールー4 - イ ル) エテニル 1 - 3 - セフェム - 4 - カルボン酸 t e r t-ブチル、7-アミノ-3-[(5-メチルテトラゾ ールー3ーイル)メチル]ー3ーセフェムー4ーカルボ ン酸 t e r t ー ブ チ ル 、 7 ー ア ミ ノ ー 3 ー [(Z) ー 2 - (4-メチルチアゾール-5-イル) エテニル] - 3 - セフェム - 4 - カルボン酸 t e r t - ブチル、 7 - ア ミノ-3-[(1H-1, 2, 3-トリアゾール-5-イル) チオメチルチオ] -3-セフェム-4-カルボン 酸 tert-ブチル、7-アミノー3-セフェム-4-カルボン酸メトキシカルボニルメチル、7-アミノ-3 - クロロー 3 - セフェム - 4 - カルボン酸メトキシカル ボニルメチル、7-アミノ-3-ヨードメチル-3-セ フェムー4ーカルボン酸メトキシカルボニルメチル、7 - アミノー3-ビニルー3-セフェムー4-カルボン酸 メトキシカルボニルメチル、7-アミノ-3-アセチル オキシメチルー 3 ーセフェムー 4 ーカルボン酸メトキシ カルボニルメチル、7-アミノー3-(2-フラルカル ボニルチオメチル) - 3 - セフェム - 4 - カルボン酸メ トキシカルボニルメチル、7-アミノ-3-〔(1,2, 3 - チアジアゾール - 5 - イル) チオメチル] - 3 - セ フェムー4ーカルボン酸メトキシカルボニルメチル、7 - アミノー3 - [(1 - メチルテトラゾール - 5 - イ ル) チオメチル] - 3 - セフェム - 4 - カルボン酸メト

j

)

キシカルボニルメチル、7-アミノ-3-[(Z)-2 - (1, 2, 3 - チアジアソール - 4 - イル) エテニ ル] - 3 - セフェム - 4 - カルボン酸メトキシカルボニ ルメチル、7ーアミノー3ー[(5ーメチルテトラゾー ルー3ーイル)メチル]ー3ーセフェムー4ーカルボン 酸メトキシカルボニルメチル、7-アミノー3-[(Z) -2- (4-メチルチアゾール-5-イル) エ テニル] - 3 - セフェム - 4 - カルボン酸メトキシカル ボニルメチル、7-アミノ-3-[(1H-1, 2, 3 ートリアゾールー5ーイル)チオメチルチオ]ー3ーセ フェムー4-カルボン酸メトキシカルボニルメチル、7 ーアミノー3ーセフェムー4ーカルボン酸ジフェニルメ チル、 7 ーアミノー 3 ークロロー 3 ーセフェムー 4 ーカ ルボン酸ジフェニルメチル、7-アミノー3-ヨードメ チルー3-セフェム-4-カルボン酸ジフェニルメチル、 7-アミノー3-ビニルー3-セフェムー4-カルボン 酸ジフェニルメチル、7-アミノ-3-アセチルオキシ メチルー3-セフェム-4-カルボン酸ジフェニルメチ ル、 7 - アミノ - 3 - (2 - フラルカルボニルチオメチ ル) - 3 - セフェム - .4 - カルボン酸ジフェニルメチル、 7 - アミノー 3 - [(1, 2, 3 - チアジアソール - 5 ーイル) チオメチル] -3-セフェム-4-カルボン酸 ジフェニルメチル、7-アミノ-3-[(1-メチルテ トラゾールー5ーイル)チオメチル]ー3ーセフェムー 4-カルボン酸ジフェニルメチル、7-アミノ-3-

「(Z) - 2 - (1, 2, 3 - チアジアソール - 4 - イ ル) エテニル] - 3 - セフェム - 4 - カルボン酸ジフェ ニルメチル、7-アミノー3- [(5-メチルテトラゾ ールー3ーイル)メチル]ー3ーセフェムー4ーカルボ ン 酸 ジフェニルメチル、7-アミノ-3-[(Z)-2 - (4-メチルチアソール-5-イル) エテニル] - 3 - セフェム - 4 - カルボン酸ジフェニルメチル、7-ア ミノー3-[(1H-1, 2, 3-トリアゾール-5-イル) チオメチルチオ] - 3 - セフェム - 4 - カルボン 酸ジフェニルメチル、7-アミノ-3-セフェム-4-カルボン酸トリメチルシリル、7-アミノ-3-クロロ - 3 - セフェム - 4 - カルボン酸トリメチルシリル、7 - アミノー 3 - ヨードメチルー 3 - セフェムー 4 - カル ボン酸トリメチルシリル、7-アミノ-3-ビニル-3 - セフェム - 4 - カルボン酸トリメチルシリル、7-ア ミノー3-アセチルオキシメチル-3-セフェム-4-カルボン酸トリメチルシリル、7-アミノー3-(2-フラルカルボニルチオメチル) - 3 - セフェム - 4 - カ ルボン酸トリメチルシリル、7-アミノー3-[(1, 2, 3-チアジアゾール-5-イル)チオメチル]-3 - セフェム - 4 - カルボン酸トリメチルシリル、 7 - ア ミノー3-[(1-メチルテトラゾール-5-イル)チ オメチル] - 3 - セフェム - 4 - カルボン酸トリメチル シリル、7-アミノー3-[(Z)-2-(1, 2, 3 -チアジアゾールー4 - イル) エテニル] - 3 - セフェ

ムー4ーカルボン酸トリメチルシリル、7一アミノー3 ー[(5ーメチルテトラソールー3ーイル)メチル]ー 3ーセフェムー4ーカルボン酸トリメチルシリル、7ー アミノー3ー[(Z)-2-(4ーメチルチアソールー 5ーイル)エテニル]-3-セフェム-4-カルボン酸 トリメチルシリル、7-アミノー3-[(1H-1,2, 3ートリアソール-5-イル)チオメチルチオ]-3-セフェムー4-カルボン酸トリメチルシリル等を挙げる ことができる。

これらの化合物は、工業的に容易に入手できる7-アミノ-3-アセチルオキシメチル-3-セフェム-4-カルボン酸を出発原料として、3位を所定の置換基に変換した後、カルボキシル基をエステル化することによって製造することができる。

また、前記したようにペプチド化合物を得るためには、アミン化合物としてカルボキシル基が保護されたアシル基がのが好適である。該カルボキシル基が降としては、分子内によが保護されたアミノを有してカルボキシル基を有しながであれば何等制限なて異談とよって保護された化合物では試薬として容易に入手可能なアミノ酸のカルボキシルとはなる。

ここで、カルボキシル基の保護基とは、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、 t - ブチ

ル基等の炭素数 1 ~ 4 までのアルキル基、ベンジル基、ジフェニルメチル基等の炭素数 6 ~ 1 3 のアラルキル基、アミド基、N-メチルアミド基、N-ベンジルアミド基等である。

ペプチド化合物を得るために好適に用いられるカルボ キ シ ル 基 が 保 護 さ れ た ア ミ ノ 酸 誘 導 体 を 具 体 的 に 例 示 す れば、αーアミノブタン酸、αーメチルアラニン、アラ ニン、Νーメチルアラニン、βーアラニン、γーアミノ ブタン酸、5-アミノペンタン酸、6-アミノヘキサン 酸、 7 - ア ミ ノ ヘ キ サ ン 酸 、 8 - ア ミ ノ オ ク タ ン 酸 、 1 1 - アミノウンデカン酸、12-アミノウンデカン酸、 アルギニン、アスパラギン、アスパラギン酸、βーシク ロヘキシルアラニン、シクロヘキシルグリシン、S-ア セトアミドシステイン、S-tert-ブチルシステイ ン、S-エチルチオシステイン、S-p-メトキシベン ジルシステイン、S-トリチルシステイン、S-p-メ チルベンジルホモシステイン、グルタミン、 N - γ - エ チルグルタミン、N-γ-トリチルグルタミン、グルタ ミン酸、イソグルタミン、グリシン、N-メチルグリシ ン、ヒスチジン、πーベンジルオキシメチルヒスチジン、 1 - メチルヒスチジン、3 - メチルヒスチジン、イソロ ィシン、ロイシン、N-メチルロイシン、リジン、Nε-アセチルリジン、Ν-ε-ホルミルロイシン、Ν-_ε – ベンジルオキシカルボニルロイシン、メチオニン、 ノル ロ イ シ ン 、 ノ ル バ リ シ 、 オ ル ニ チ ン 、 4 - ベ ン ゾ イ

上記アミノ酸の中には不斉炭素を持つものも少なくないが、本発明においては、L体、D体及びそれらの混合物を何ら制限なく用いる事ができる。

応させることによって製造できる。

本発明のアミド製造方法における、カルボン酸化合物およびアミン化合物の使用量は特に制限はないが、におけるカルボキシル基とアミノ基の反応は量論反応であるため、各基をそれぞれ分子内に1個づつ有する化合物とうしの反応においては、通常、カルボン酸化合物1モルに対してアミン化合物を0.8~1.2モル、特に0.9~1.1モルの範囲で使用するのが好ましい。

アミド化反応は、溶媒中で行うのが好適である。

なお、本発明におけるアミド化反応のように脱水を伴う縮合反応は、脱水された非プロトン性溶媒中で行うのが一般的であるが、前記一般式(I)で示される四級アンモニウム塩を縮合剤として用いた場合には、プロトン性有機溶媒中、さらには水が共存する系においても効率よく反応が進行することが明かとなった。

即ち、本発明のアミド製造方法では、アミド化反応を水、プロトン性有機溶媒、又は水を含有する有機溶媒中で行うことができる。

そして、水を含有する有機溶媒を溶媒として使用した場合には、反応終了後において、縮合反応により副生した水をさらに含有した有機溶媒を目的物から分離し、これをそのまま或いは簡単な脱水処理を行っただけで、再び同様のアミド化反応の溶媒として使用することが可能である。

溶媒としては工業的に使用できる溶媒が何等制限なく 用いることができる。これらの溶媒を具体的に例示する と、水、テトラハイドロフラン、1,4ージオキサン、 ジエチルエーテル、tert-ブチルメチルエーテル等 のエーテル類;酢酸エチル、酢酸プロピル、酢酸ブチル 等のエステル類、アセトニトリル、プロピオニトリル等 のニトリル類、塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭 素等のハロゲン化脂肪族炭化水素類;メタノール、エタ ノール、イソプロパノール、tert-ブタノール等の アルコール類;アセトン、メチルエチルケトン、メチル イソブチルケトン等のケトン類、ジメチルカーボネート 等のカーボネート類;ベンゼン、トルエン、キシレン等 の芳香族炭化水素類;クロロベンゼン等のハロゲン化芳 香族炭化水素類;ジメチルホルムアミド、ジメチルアセ トアミド等のアミド類;ジメチルスルホキシド等を挙げ ることができる。

これらの溶媒の中でも特に高い縮合収率が期待できることから、テトラハイドロフラン、1、4ージオキール等のエチル、なチルエーデルをです。のエーテル類;酢酸エチル、がロピルム等のカールが、カール、チャルが、カール、大手ルカール、大手ルケトン、メチルイソブチルケトン、メチルイソブチルケーン、メチルイソブチルケーン、メチルイソブチルケーン、メチルイソブチルケーン、メチルイソブチルケーン、メチルイソブチルケーン、メチルイソブチルケーン、メチルイソブチルケーン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケーシーは

トン等のケトン類;ジメチルカーボネート等のカーボネート類;ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類;及び水が好適に採用される。これらの溶媒は単独で使用しても、混合して使用しても一向に差し支えない。

これら溶媒中のカルボン酸化合物及びアミン化合物の 濃度としては、特に制限されるものではないが、あまり 濃度が低いと反応1回あたりのアミド化合物の収量が小 さくなるため経済的ではなく、あまり濃度が高いと攪拌 等に支障をきたすため、通常、生成するアミド化合物の 溶媒中の濃度が0.1~80重量%、好ましくは1~6 0重量%となるように選択すれば良い。

次に、本発明のアミド製造方法の操作手順等について説明する。

 中和して塩の形で存在していても構わない。

アミド化反応における反応温度は、用いるカルボン酸

}

有利に製造することができる。

(2) 前記一般式(I)で示される四級アンモニウム塩を縮合剤として用い、カルボン酸化合物とアルコール化合物とを反応させてエステル化合物を製造する方法(以下、本発明のエステル製造方法ともいう。)についての説明。

本発明のエステル製造方法は、縮合剤として前記一般式(I)で示される四級アンモニウム塩を用いる以外は、従来の縮合剤を用いる方法と同様にして行うことができるが、三級アミン化合物の存在下に、上記四級アンモニウム塩からなる縮合剤、カルボン酸化合物、及びアルコール化合物を混合して反応(以下、エステル化反応ともいう。)させるのが好適である。三級アミン化合物を存在させることが可能である。

このとき、縮合剤として使用する前記一般式(I)で示される四級アンモニウム塩の種類およびその使用量いのでである。 特に限定されず、反応系に応じて適宜決定すればよい。前記一般式(I)で示される四級アンモニウム塩はいずれも該製造方法に使用可能であるが、中でも合収率がれたしかも縮合剤として使用したときのを使用するのが好でする。また、その使用量については、一般にである。また、その使用量については、一般にある。また、その使用量については、一般にある。また、その使用量については、一般にある。また、その使用量については、一般にある。また、その使用量については、一般にある。また、その使用量については、一般にある。また、その使用量については、一般にある。また、その使用量については、一般にある。また、その使用量については、一般にある。また、その使用量については、一般にある。また、その使用量にしては、 剤の使用量があまり少ないと縮合反応が未完に終わり、 又あまり量が多いとアルコール化合物と反応してしまい 収率が低下する傾向があるので、カルボン酸化合物 1 モルに対して 0 . 9 ~ 3 モル、特に 0 . 9 5 ~ 2 . 5 モル 使用するのが好適である。

また、カルボン酸化合物としては、本発明のアミド製造方法で使用できるのと同じ脂肪族カルボン酸化合物、及びアミノ基が保護されたアミノ酸誘導体等を使用することが出来る。これの中でも温和な条件下で進行する本反応は、熱等にんの分解反応が進行する恐れのある化合物のエステルに極くのであるとの観点からアミルを受けられる。

また、本発明のエステル製造方法で使用されるアルコール化合物としては、一級、二級及び三級の水酸基を有している化合物が何ら制限なく使用できる。好適に使用できるアルコール化合物を具体的に例示すると、メタノール、エタノール、1ープタノール、2ープノール、2ープノール、2ープノール、3ーペンタノール、3ーペンタノール、3ーペンタノール、シクロプロパノール、シクロペンタノール、シクロペンタノール、シクロペンタノール、シクロペキサノール、シクロペンタノール、シクロペンタノール、シクロペンタノール、シクロペキサノール、シクロペンタノール、シクロペキサノール、シクロペンタノール、シクロペンタノール、シクロペンタノール、シクロペキサノール、シクロペンタノール、シクロペキサノール、シクロペキサノール、シクロペンタ

ノール等の炭素数 1 ~ 1 0 の脂肪族アルコール化合物、フェノール、 o ー クレゾール、 m ー クレゾール、 p ー クレゾール、 ベンジルアルコール、 2 ー フェニルー 1 ー エタノール、 1 ー フェニルー 1 ー エタノール、 3 ー フェニルー 1 ー プロパノール等の炭素数 6 ~ 1 2 の芳香族アルコール化合物を挙げることができる。

これらのアルコールの中でも、特にエステル化反応が容易に進行するメタノール、エタノール、シクロパノール、シクロペンタノール、シクロペンタノール、シクロペンタノール、シクロペンジーン、フェノール、スコーン・グロール、スコーン・グロール、スコーン・グロールが好適に採用される。これらのアルコール化合物はいずれも工業原料あるい、薬として入手可能な化合物である。

本発明のエステル製造方法における、カルボン酸化合物及びアルコール化合物の使用量は特に限定されないルカルボン酸化合物のかかが、カルボン酸化合物のかが、カルボン酸化合物のかが、大力に反応することが、カルボン酸化合物のが、大力に反応が、、は、カルボをでは、は、カルボをでは、1個アルコールを発ったが、は、カルボをでは、1個アルボをでは、カルボをでは、カルボをでは、カルボをでは、カルボをでは、カルボをでいるが、カルボをでいるが、カルボをでいるが、カルボをでいるが、カルボをでいるが、カルボをでは、カルに制限されない。しかの使用量が多いに対してアルコール化合物の収量が少なくなり経済的であたりのエステル化合物の収量が少なくなり経済的

ではないため、アルコール化合物中のカルボン酸化合物の濃度が 0 . 1 重量%以上になるようにアルコール化合物を用いることが好適である。

`)

本 発 明 の エ ス テ ル 製 造 方 法 で 必 要 に 応 じ て 使 用 さ れ る 前 記 三 級 ア ミ ン 化 合 物 は 、 三 級 の ア ミ ノ 基 を 有 し て い る 化合物であれば何ら制限なく使用できる。好適に使用で き る 三 級 ア ミ ン 化 合 物 を 具 体 的 に 例 示 す る と 、 N - メ チ ルモルホリン、N-エチルモルボリン、N-メチルピロ リジン、N-エチルピロリジン、N-メチルピペリジン、 N-エチルピペリジン、N-メチルインドリン、N-メ チルイソインドリン、トリエチルアミン、トリブチルア ミン、ジメチルイソプロピルアミン、ジメチルシクロヘ キシルアミン、N, N, N', -テトラメチルエチ レンジアミン、N, N, N, , N, -テトラメチルプロ パンジアミン、N, N, N', -テトラメチルブタ ン ン ジ ア ミ ン 等 の 脂 肪 族 三 級 ア ミ ン 、 ピ リ ジ ン 、 N , N - ジメチルアニリン、N, N - ジエチルアニリン、N, N - ジメチルベンジルアミン、N, N - ジエチルベンジ ルアミン、N-メチルインドール、N-メチルイソイン ドール、N-メチルピロール、インドリジン、N-メチ ルカルバゾール等の芳香族三級アミン等を挙げる事がで きる。これらの中でも、特にエステル化反応が容易に進 行する、N-メチルモルホリン、N-エチルモルホリン、 N-メチルピロリジン、N-エチルピロリジン、N-メ チルピペリジン、 N - エチルピペリジン、トリエチルア

ミン、トリブチルアミン、ジメチルイソプロピルアミン、ジメチルシクロヘキシルアミン、ピリジン、N,N-ジメチルアニリン、N,N-ジエチルアニリン、N,N-ジメチルベンジルアミン、N,N-ジエチルベンジルアミンが好適に採用される。これらの三級アミン化合物はいずれも工業原料あるいは試薬として入手可能な化合物である。

上記三級アミン化合物の使用量に関しては特に制限はないが、反応速度の速さ及び反応後にエステル化合物と分離する際の操作性等の観点から、カルボン酸化合物に1モルに対して0.01~3モル、特に0.05~2モル使用するのが好適である。

度の速さ、及びバッチ当たりの収量の観点から、通常、生成するエステル化合物の溶媒中の濃度が 0 . 1 ~ 8 0 重量%、好ましくは 1 ~ 6 0 重量%となるように選択すれば良い。

•

三級アミン化合物の存在下に、本発明の四級アンモニ ウム塩からなる縮合剤、カルボン酸化合物、及びアルコ ール化合物を混合して反応させる場合の操作手順は特に 限定されない。例えば、各成分を同時に反応系に添加し て混合してもよく、また、各成分を順次に反応系に添加 して混合しても良い。しかしながら、操作性及び反応収 率の高さの点から、予め所定の温度に保たれた反応熔媒 中に各成分を順次に且つ時間をおかずに添加して混合す る の が 好 適 で あ る 。 こ の と き 、 四 成 分 の 添 加 順 序 は 特 に 制限されないが、一般的に本反応は、カルボン酸化合物 と三級アミン化合物とが中和反応を起こして溶液中で塩 を形成させることが重要であると考えられるため、通常、 カルボン酸化合物と三級アミン化合物とを添加した後に アルコール化合物と縮合剤を添加するのが一般的である。 カルボン酸化合物と三級アミン化合物との添加順序は ど ち ら が 先 で も 構 わ な い が 、 両 者 が 混 合 さ れ る と 中 和 反 応 が お き る た め 、 一 般 的 に は 中 和 熱 が 発 生 す る 。 こ の た め、両化合物の添加直後には、反応系中が高温になって いる可能性があるため、直ぐにアルコール化合物と縮合 剤を添加するとアルコール化合物と縮合剤が反応してし まい収率が低下する恐れがある。このため、縮合剤の添

加は、カルボン酸化合物と三級アミン化合物とを添加混合した後、反応系の温度が所定の温度まで下がったのを見計らって投入するか、或いはカルボン酸化合物と三級アミン化合物を添加する際の溶媒の温度をあらかじめ十分下げておくことが好ましい。

エステル化反応における反応温度は、用いるカルボン酸化合物とアミン化合物の種類によって最適な温度が大きく異なるため、一概には言えないが、あまり温度が低いと反応速度が小さくなり、あまり温度が高いとアルコール化合物と縮合剤が反応する等の副反応が起こる傾向がある。このため、反応温度としては、一30~60℃、特に、一20~50℃の範囲の温度を採用するのが好適である。

反応時間は、アルコール化合物の種類と量に応じて適 宜決定すればよいが、通常、 O . 1 ~ 4 O 時間、好まし くは 1 ~ 2 4 時間もあれば充分である。また、反応は、 常圧、加圧、減圧のいずれでも実施できる。

このようにして得られたエステル化合物の分離、精製方法としては、通常の方法が何等制限なく用いられる。具体的に例示すると、反応溶媒として水と相溶を関係を開いた場合には、反応溶媒を用いたで洗浄した後、溶媒を留法をで洗浄して、溶媒をリカゲルカラムクロマができる。また、反応溶媒として水と相溶する有機溶媒を用いた場合には、反応溶媒として水と相容する有機溶媒を用いた場合には、反応溶媒として水と相容する有機溶媒を用いた場合には、

反応終了後、水と相溶しない有機溶媒に交換した後、上記方法によって処理することにより、精製すること相容をある。また、水を溶媒として用いた場合には、水は相容とない有機溶媒を加えて、エステル化合物を有機相に出した後、上記方法によって処理することができる。

[実施例]

以下、実施例を掲げて本発明を説明するが、本発明はこれらの実施例に制限されるものではない。

< 実施例1~84及び比較例1~2で使用した縮合剤の 調製>

実施例1~84で使用する四級アンモニウム塩から成る縮合剤のうち、前記一般式(I')又は(II)のXがクロルアニオンに相当するものは、それぞれ対応する構造の前記(III)で示されるトリアジン化合物と三級アミンとを反応させて製造した。また、Xが過塩素酸アニオンであるもの、及びXが四弗化ホウ素アニオンであるものについては、上記反応中にそれぞれ過塩素酸ナトリウム、及びテトラフルオロほう酸ナトリウムを添加して反応させることにより製造した。

比較例1~2で使用するカルボジイミド系縮合剤は、 試薬として市販されているものを使用した。

< 実 施 例 1 >

3 0 m 1 の茄子型フラスコに 3 ーフェニルプロピオン酸 0 . 3 0 g (2 m m o 1)、フェネチルアミン 0 . 2 7 g (2 . 2 m m o 1)、テトラヒドロフラン 5 m 1 を加えて室温下、1 0 分攪拌した後、4 ー (4 , 6 ー ジメトキシー1 , 3 , 5 ートリアジンー 2 ーイル)ー 4 ーメチルモルホリニウムクロライド 0 . 6 1 g (2 . 2 m m o 1)を加え、室温下 3 時間反応させた。

反応終了後、テトラハイドロフランを留去し、ジエチルエーテル 5 0 m 1 を加え、2 0 m 1 の飽和炭酸ナトリウム水溶液、2 0 m 1 の1 N塩酸、2 0 m 1 の水で洗浄した。得られた有機相を硫酸マグネシウムを用いて乾燥し、ジエチルエーテルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製したところ、Nーフェネチルー3ーフェニルプロピオンアミドを0.46g

< 実 施 例 2 ~ 2 5 >

表 1 に示したカルボン酸化合物とアミン化合物及び溶媒を用いた以外は実施例 1 と同様の操作を行った。その結果を表 1 に示した。

| W | |
|---|--|
| Й | |

| 果施例 | カルボン酸化合物 | アミン化合物の種類 | 牛成物 | 密媒の種類 | 反応時間 | 収率 |
|--------------|----------------|-----------|--|----------------|------|----|
| | の種類 | | | | (医塩) | (% |
| 2 | 3-7z=X7'0t'1/融 | 江井がび | N-フェキチル-3-フェニルフ・ロビオン酸アミド | メタノール | 4 | 78 |
| _د | 3-7ニバル・大路 | は特別 | N-フェキチル-3-フェニルフ・ロビ・オン酸アミド | アセトニトリル | 4 | 82 |
| 4 | 3-7=47年7数 | は手がひ | N-フェキチル-3-フェニルブ・ロビナン酸でド | 一計酸エチル | 4 | 80 |
| ດ | 3-71-117 化 力酸 | 江キチチルアシ | N-フェキチル-3-フェニルプロピーオン酸アミド | ねったフン | 4 | 80 |
| 9 | 3-71-1/7 中北部 | 江本行いてシ | N-7zオチル-3-7zニルプ・ロピナン酸アミド | 計ラハイドロラン/水=9/1 | 4 | 77 |
| 7 | 3-71-17.11. 北截 | 江井がだシ | N-フェネチル-3-フェニルフ・ロビ・オン酸アミト・ | イソフロピ・ネフルコール | 4 | 78 |
| 80 | ヘキサン酸 | は把砂 | N-フェネチル-3-ヘキサン設フミド | 一・トラハイ・ロラン | 9 | 83 |
| თ | ヘキサン酸 | は托匹 | N-フェキチノー3~キサン酸フェド | パーノダメ | g | 96 |
| 20 | 3-フェニル-2-ブ・アン酸 | 江井川辺 | N-フェネチル-3-フェニル-2-フ・Dペン酸アミド | 子うんがのう | 4 | 77 |
| = | 3-フェニル-2-ブロ・ン酸 | 74刊(7) | N-フェキチレ-3-フェニル-2-ブ・ロヘン酸フミド・ | メタノール | 4 | 92 |
| 12 | 7.叱. | は形形 | N-フェニルブ・ロビオル謎アミト | 「デラハイドロラン | ო | 78 |
| 13 | ドバル類 | 74年175 | N-フェキチルドバル酸アミド | ジャラハイドロラン | က | 16 |
| 14 | アンド類 | 71471172 | N-フェキチムピバル融アラド | メタノール | ო | 84 |
| 15 | p 小+:> 安息香酸 | 14年17シ | N-2zキチレーワーメイキン安息香酸アニド | いいる。 | 4 | 82 |
| 16 | p 小+少安息香酸 | 人ンジョアシ | N-、ジンプーンバンタの高を設了が、 | いっていい | ო | 77 |
| 17 | p-A-科·安思密酸 | へどがわり | Nーバンジャーアメキッかは密観でい | メタノール | ო | 96 |
| 18 | p-// 4-1次安息香酸 | ジゴルアシ | N-ジエテルーpーメイキシ安息香酸アデ | デジルドロジ | 4 | 78 |
| 19. | p-//+沙安息香酸 | ジェチルアシ | N-ジ.IFA-p-外科安息香酸7計。 | メタノール | 4 | 80 |
| 20 | p-//+沙安息香酸 | シケルキシルアミン | N-シクトキジルーアーバキシ安息香館です。 | 「おがれ」のシ | ო | 92 |
| 21 | 安思杏酸 | フェキルアシ | N-7z47A安息香酸75F | たっかい ロジン | 4 | 81 |
| 22 | 安息香酸 | フェキルアシ | N-7zキfJ安息香酸73f | メタノール | 4 | 79 |
| 23 | p1-n安思香酸 | 72471172 | N-7zキチム-p-ニトロ安息香酸アミド | デトラハイドロフラン | က | 82 |
| 24 | p-二h安息香酸 | コムチルアシ | N-7z4f4-p-zho安息香酰7zf | メタノール | 6 | 80 |
| 25 | p 计'叶/安息智酸 | 江井形で | N-7z+f.p-t-t-t-t-t-t-t-t-t-t-t-t-t-t-t-t-t-t-t | メタノーバ・ | 9 | 87 |

< 実 施 例 2 6 ~ 4 1 >

表 2 に示した縮合剤及び溶媒を用いた以外は実施例 1と同様の操作を行った。その結果を表 2 に示した

| 采施例 | 組合剤の種類 | 海域の視類 | 反応時間 | 坂串 |
|-----|--|--|------|----|
| | | | (野畑) | 8 |
| 26 | 4-(4, ถ-ジメイキシー1, 3, 5-トリアジンーヒーイム)-4-メチレモルホリエウムバークロレート | 子がイドロシ | 4 | 81 |
| 27 | 4-(4,6-ジメトキジー1,3,5-ドリアジン・2-イル)-4-ノチルモルホリニウムバークロレート | メタノール | 4 | 77 |
| 28 | 4-(4, 0-ジ・メキジー1, 3, 5-トリアジン~2-(4) -4-メチルスルスルメリニウムテトラフルネロポレート | では「かんだ」 | ယ | 83 |
| 29 | 4-(4, 6-ジメトキシー1, 3, 5-トリアジンー2ーイタ)ーィーメテルモルホリニウムテトラフルオロポレート | メタノール | ဗ | 80 |
| 99 | 4-(4,6-ジェトキジー1,3,5-レリアジンー2-(ル)-4-メチルモホリニウムクロテイト | いっていてい | 9 | 83 |
| 3 | 4-(4,6-ジェトキシー1,3,5-ドリアジン-2-イル)-4-メチルスモルホリニウムクロライド | メタノール | 9 | 95 |
| 32 | 4-(4、6-シェトキシー1、3、5-ドリアシンー2-イル)-4-メチルモムホヤリニウムバーウロレート | 一・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ | 9 | 80 |
| 33 | 4-(4,6-ジエトキシー1,3,5-トリアジンー2-イル)-イークチルモルホリニウムバークロレート | メタノール | ဖ | 91 |
| 34 | 4-(4,6-ジメイキシー1,3,5-トリアシシンー2-イル)-4-エテルモルホリニウムクロライド | げっかいいっこ | 9 | 84 |
| 35 | 4-(4,6-ジストキシ-1,3,5-トリアジンー2-イル)-ィーエテルモルホリニウムパーウロレート | ディイドロシ | 9 | 92 |
| 36 | 4-(4, 6-シノみキシ-1, 3, 5-トリアシン-2-イル)-4-メチルビベリジニウムクロライド | でいいいのか | 9 | 81 |
| 37 | 4-(4,6-ジメトキシー1,3,5-トリアジンー2-イル)-4-メチルビベリジニウムバーウロレート | ででは、いった。 | 9 | 80 |
| 38 | 4-(4,6-ジブトキシー1,3,5-ドリアジン・2-イル) -4-メチルビロリジニウムクロライド | デトラハイドエフラン | ý | 84 |
| 39 | 4-(4,6-ジントキシー1,3,5-ドリアジンー2-イル)・4・メチルどロリジニウムバークロレート | チャラハイドロフラン | 9 | 82 |
| 40 | (4, 6-ジメトキシー1, 3, 5-トリアジンー2ーイス)トリエテルアンモニウムバークロレート | 一計でんげいつシ | 9 | 76 |
| 41 | (4, 6-ジ・メトキシー1, 3, 5-ドリアジンー2-イル)ピリジニウムパークロレート | デトラハイドロフテン | 9 | 77 |

N

< 実施例42>

5 0 m 1 の茄子型フラスコに(2) - 2 - (2 - tertープトキシカルボニルアミノチアゾールー4ーイル) - 2 - メトキシイミノ酢酸 0 . 3 0 g (1 m m o 1)、7 - アミノー3 - アセトキシメチルー3 - セフェムー4 - カルボン酸 tertーブチルエステル 0 . 3 3 g (1 m m o 1)、塩化メチレン 1 0 m 1 を加え、室温下、1 0 分攪拌した。この溶液に、4 - (4 , 6 - ジメトキシー1 , 3 , 5 - トリアジンー2 - イル) - 4 - メチルモルホリニウムクロライド 0 . 2 9 g (1 . 0 5 m m o 1)を添加し、室温下、3時間反応させた。

反応終了後、実施例1 2 同様の後処理操作を行ったところ、7-[(Z)-2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノチアゾールー4-イル)-2-メトキシイミノアセトアミド]-3-アセトキシメチルー3-セフェムー4-カルボン酸 tert-ブチルエステルを0.49g(収率80%)得た。

< 実 施 例 4 3 ~ 4 8 >

カルボン酸化合物として表3に示した2ーアミノチアソール酢酸誘導体及び溶媒を用いた以外は実施例42と同様の操作を行った。その結果を表3に示した。

椒

 Ω

| 米施 例 | 2 - アミノチアゾール酢酸誘導体 | 生成物 | 容媒の種類 | 反応時間 | 収率 |
|-------------|---|---------------------------------------|-------------|------|--------|
| | の種類. | | | (時間) | 8 |
| 43. | (2)-2-(2-t-7*トキシカルホ"ニルフミノチアソ"ール | 7-[(Z)-2-(2-t-7・トキシカルボ ニルアミノチアソ・ール | アトラハイト・ロフラン | 4 | 7 9 |
| | -4-イル)-2-メトキシイミノ酢酸 | -4-イル) -2-メトキシイミノアセトアミト・] -3-アセトキシメチル | | i | |
| | | -3-t7z4-4-カルボン酸 tert-プチル | | | |
| 44 | (2)-2-(2-7ミノチフソ・ールー4ーイル) | 7-[(Z)-2-(2-7?/47)*-M-4-4M) | テトラハイト・ロフラン | 4 | 2 |
| | -2-メトキシイミノ酢酸 | -2-1/+3/1/7th7:\"]-3-7t/+3/fn-3-t714 | | • | |
| | | -4-カルボン酸 tert-ブチル | | | |
| 4 0 | (2)-2-(2-7?/77/*-10-4-41/) | 7-[(2)-2-(2-7?/+7)"-M-4-1M) | 補行メアフン | m | α |
| | -2-メトキシイミノ酢酸 | -2-メトキシイミノアセトフミト*]アセトキシメチルー3-セフェム | |) | |
| : | ن | -4-カルボン酸 tert-ブチル | | | |
| 46 | $(2)-2-(2-7)/77$ - $\nu-4-4\nu$ - $-2-(1-tert-$ | | 植代メゲァン | 4 | 4 |
| | プトキシカルボニルー1ーエトキシ)イミノ酢酸 | tert-フ・トキシカルボ、ニルー1ーメチルエトキシ)イミノアセトアミ | | , | · |
| | | ト、]-3-7セトキシメチル-3-セフェム-4-カルホ・ン酸 | | | |
| | | tert-7, fh . | | | |
| 47 | $(2)-2-(2-7?/77)^*-\nu-4-4\nu)-2-(1-tert-$ | 7-[(2)-2-(2-7:)773'-1-4-41)-2-(1- | テトラハイト・ロフラン | រេ | ינו |
| | プトキシカルボニルー1ーエトキシ)イミノ酢酸 | tertーフ・トキシカルホールーユーメチルエトキシ)イミノアセトアミ | |) | |
| | | ト、]-3-アセトキシメチル-3-セフェムー・4ーカルホ・ン酸 | | | |
| | | tert-7.7h | | | • |
| 48 | (2)-2-(2-)007tfW7\/f7y*-N-4-4N) | 7-[(2)-2-(2-1007247173177777777) | 植行メドフン | ເດ | © & |
| <u> </u> | -2-/トキシイミノ酢酸 | -2-メトキシイミノフセトアミト・] -3-アセトキシメチル | • | |) |
| | | -3-tフェム-4-カルボン酸 tert-ブチル | | | |

< 実 施 例 4 9 ~ 5 8 >

カルボン酸化合物として、2-アミノチアソール酢酸 誘導体である(Z)-2-(2-アミノチアソール-4 ーイル)-2-メトキシイミノ酢酸を用い、アミン化合物として表4に示した7-アミノセファロスポラン酸誘導体を用いた以外は、実施例42と同様の操作を行った。 その結果を、表4に示した。

| 米哥女 | フーアミノセファロスポラン酸誘導体の落類 | 4.654 | , |
|--------|---|--|--|
| | | | * \(\frac{\frac}\frac{\frac}}}}}}{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac}}}}}{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac}}}}}}{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac}}}}}}}{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\fir}}}}}}{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac}{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac}}}}}}{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\fin}}}}}}{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\frac{\f |
| 49 | 7-7ミノ-3-セフェム-4-カルボン酸 tert-ブチル | 7-[(2)-2-(2-7ミノチアゾール-4-イス)-2-メトキシミノアセトアミド] | Q / |
| נ | 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1 | -3-七フェム | |
| 3 | 「・ノン・・コーン・コーン・エン・エムー4ーガルホン段 tertーノナル | 7-[(2)-2-(2-7>)+アン゙ールーィーイル)-2ーメトキシミノアセトアミド] | 81 |
| 57 | 7-75/-3-ヨード・メルー・3-セフェムー4ーカルボン酸 tert-ブチル | -3-200-3-42エム-4-カルボン酸 text-ブチル ?-[(2)-2-(2-7シ/チアゾール・4-4-4)-ツ-ムキシジ 77+トアニト] | C |
| (| | -3-3-ドメチル-3-セフェム-4-カルホン酸 text-プチル | 3 |
| 0 | /-/:/-3-(2-77AANA = N4AAAN) -3-セフェム-4-カルボン酸 tert-7゚ デル | ?~[(Z)~2~(2~7ジチア)~~&~4~(な)~2~*********************************** | 77 |
| | | うって、ノルババヤーバンタイパノーコーピノエムーキーJAVホノ田、TETTーノチル | 7 |
| 53 | 7-72/-3-[(1, 2, 3-57);77]-16-5-(10) 5414516] | 7-[(2)-2-(2-7ミノチアソール-4-イル)-2-メキキシミノアセトアミビ | 0 |
| | -3-tフェム-4-カルボン酸 tert-プテル | -3-[(1,2,3-デアジアノール-5-イル)チオメチル] | |
| | | -3-セフェムー4-九ルキン酸 tertーブチル | 77 |
| 54 | 7-アミノー3ー[(1-メチルテトラソ・・・トラーイル) チオメチル] | 7-[(2)-2-(2-ブミノチアソ・・ル-4-イル)-2-メトキシミノアセトフミド] | : |
| | -3-t7zム-4-bルホン酸 tert-ブチル | -3-[(1-メチルテトラゾール-5-イル)チオメチル] | |
| ! | | -3-七7-11-4-加赤ン酥 tert-ブチル | 76 |
| င္ခင္ | 7-Tミノ-3-[(Z)-2-(1, 2, 3-チアジアソール-4-イル)エデニル] | 7-[(2)-2-(2-7シノチアゾール~4-イス)-2-メメキシミノアセトアミド] | |
| | • | -3-[(Z)-2-(1, 2, 3-デアジアゾール-4-イル)エテニル] | |
| (| | -3-セフェム-4-カルギン酸 tert-ブチル | 78 |
| p n | /-/ミノー3ー (ソーメチルエトフソ 一ルー3ーイル)メチル」 | 7-[(2)-2-(2-7シ/チアゾール-4-イル)-2-メトキシシノアセトアミト] | |
| | -3-C714-4-2/kk 7 tert-7 示/ | -3-[(5-メチルテトラゾール-3-イス)メチスジ | |
| 1 | | -3-セフェム-4-カルギン酸 tert-ブチル | 75 |
| 'n | 1 7 1 7 2 1 (2) - 2 (4・メチルナアンソート・・・5・イル) エデニル」 | 7-[(2)-2-(2-7ミノチアゾール-4-イル)-2-メトキシミノアセトアミド] | |
| | -3-セノエム-4-コルネン殿 tert-フテル | -3-[(Z)-2-(4-メチルチアジゾールー5-イル)エテニル] | |
| , , | • | -3-セフェム-4-カルホン酸 tert-ブチル | 79 |
| 28 | /-/ミノ-3-[(JH-1,2,3-トリアン/-トメー5-イル)チオメチルチオ] | 7-[(Z)-2-(2-ブミノチアゾール-4-イル)-2-・사キシミノアセトフミト] | |
| | -3-セノエム-4-カルネン酸 tert-7 チル | -3-[(1H-1, 2, 3-トリアゾール-5-イル)テオメチルチオ] | |
| | | -3-セフェム-4-カルギン型 tert-プチル | |

< 実施例59>

100mlの茄子型フラスコにNーtertーブトキシカルボニルフェニルアラニン 0.54g(2mmol)、フェネチルアミン 0.24(2mmol)、塩化メチレン 10mlを加え、室温下、10分攪拌した後、この溶液に、4ー(4,6ージメトキシー1,3,5ートリアジンー 2ーイル)ー 4ーメチルモルホリニウムクロライド 0.55g(2mmol)を加え、室温下3時間反応させた。

反応終了後、30mlの水を加え、30mlの塩化メチレンで3回抽出操作を行った。分液した塩化メチレン溶液を集め、硫酸マグネシウムで乾燥させた後、濃縮を行い、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製したところ、N'ー(Nーtertーブトキシカルボニルフェニルアラニル)フェネチルアミンを0.57g(収率78%)得た。

< 実 施 例 6 0 >

100m1の茄子型フラスコにN-tert-ブトキシカルボニルフェニルアラニン 0.5 4g(2mmol)、フェネチルアミン 0.2 4(2mmol)、テトラハイドロフラン 10m1を加え、室温下、10分攪拌した後、この溶液に、4-(4,6-ジメトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル)-4-メチルモルホリニウムクロライド 0.55g(2mmol)を加え、室温下 4 時間反応させた。

反応終了後、溶媒の減圧留去し、30mlの水を加え、30mlの塩化メチレンで3回抽出操作を行った。分液した塩化メチレン溶液を集め、硫酸マグネシウムで乾燥させた後、濃縮を行い、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製したところ、N'ー(Nーtertーブトキシカルボニルフェニルアラニル)フェネチルアミンを0.64g(収率87%)得た。

< 実 施 例 6 1 >

溶媒として、テトラハイドロフラン9 m 1 、水1 m 1 の混合溶液とした以外は実施例60と同様の操作を行った。その結果、N'ー(Nーtertーブトキシカルボニルフェニルアラニル) フェネチルアミンを0.62 g (収率84%) 得た。

< 実施例62>

縮合剤として1-(4,6-ジメトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル)-1-エチルピペリジニウム クロライドを用いた以外は実施例58と同様の操作を行った。その結果、N'-(N-tert-ブトキシカルボニルフェニルアラニル)フェネチルアミンを0.57g(収率78%)得た。

< 実施例 6 3 >

縮合剤として(4,6-ジメトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル)ピリジニウムパークロレートを用いた以外は実施例58と同様の操作を行った。その結果、N'-(N-tert-ブトキシカルボニルフェニルア

< 実施例 6 4 >

縮合剤として1、4ービス(4、6ージメトキシー1、3、5ートリアジンー2ーイル)-1、4ージメチルピペラジニウムジクロライドを0、47g(1mmol)を用いた以外は実施例58と同様の操作を行った。その結果、N'ー(Nーtertーブトキシカルボニルフェニルアラニル)フェネチルアミンを0、62g(収率84%)得た。

< 実施例65>

100m1の茄子型フラスコに、N-tert-ブトキシカルボニルフェニルアラニン1.33g(5mmol)、フェニルアラニンメチルエステル0.90g(5mmol)、塩化メチレン20m1を加え、室温下10分攪拌した。次に、4-(4,6-ジメトキシー1,3,5ートリアジン-2-イル)-4-メチルモルホリニウムクロライド1.43g(5mmol)をゆっくり添加し、4時間反応させた。

反応終了後、塩化メチレン30mlを加え、30mlの水で洗浄し、分液、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮、シリカゲルクロマチグラフィーで分離精製を行ったところ、N-tertーブトキシカルボニルーLーフェニルアラニルーLーフェニルアラニンメチルエステルを1.80g(収率84%)取得した。

< 実施例 6 6 >

縮合剤として1、4ービス(4、6ージメトキシー1、3、5ートリアジンー2ーイル)-1、4ージメチルピペラジニウムジクロライドを1、16g(2、5mmo1)を用いた以外は実施例65と同様の操作を行った。その結果、Nーtertーブトキシカルボニルーレーフェールアラニルーレーフェニルアラニンメチルエステルを1、83g(収率86%)取得した。

< 実施例67~71>

反応条件を表 5 に示した反応条件にした以外は実施例6 5 と同様の操作を行った。その結果を表 5 に示した。

表 5

| 実施例 | 溶媒の種類 | 反応温度 (℃) | 反応時間 (時間) | 収率 (%) |
|-----|-------------------|-------------|--------------|-----------|
| 67 | 塩化メチレン | 0 | 4 | 85 |
| 68 | テトラハイドロフラン | 25 | 7 | 90 |
| 69 | アセトニトリル | 25 | 4 | 87 |
| 70 | 酢酸エチル | 25 | 6 | 82 |
| 71 | テトラハイト・ロフラン/水=9/1 | 25 | 4 | 72 |

.

< 実施例72~84>

カルボン酸化合物として表6に示したアミノ基が保護されたアミノ酸を用い、アミン化合物として表6に示したカルボキシル基が保護されたアミノ酸を用いた以外は実施例65と同様の操作を行った。その結果を表6に示した。

| 光指金 | カルボン酸化合物の種類 | アミン化合物の種類 | 生成物 | 版第 |
|-------------------|---|----------------------|----------------------------------|-----|
| ļ | | | | (%) |
| 72 | N-ヘンジルオキジカルボニル・ユーフェニルアラニン | しーフェニルアラニンメチルエステル | N-ヘンジ・ルオキシカルボニル・L-フェニルアラニル | 91 |
| · . | | | -し-フェニルアラニンメチルエステル | |
| ? | ハーノセナルーレーノエール・フーン | レーフェニルアラニンメチルエステル | N-7セチル・イーフェニルフラニル・リーフェニルアラニンメチルエ | 88 |
| 1 | | | ステル | |
| , * | ハー tertこノ トナンカルボ ニルーリーノエートノラニン | Lーフェニルアラニンメチルエステル | N-tert-フートキンカルボニルーローフェニルアラニル | 83 |
| ŗ | | | ーレーフェニルアラニンメチルエステル | |
| ი (| N-tert-フトチンカルホ コレーレーフェールフラニン | トーンエーをファレント・シン・チェステル | N-tert-7 トキシカルホース・ユーフェニルアラニル | 93 |
| į 1 | ** | | -1-フェニルアラニンへンジ・ルエステル | |
| e | ハーントナンンをチェーレー にーノエーをノフニン | フェニルアラニンエチルエステル | N-4キシカルボースレーLーフェニルアラニル | 90 |
| 1 | | ; | -L-フェニルアラニンエチルエステル | |
| ` | Nーtertーン トキンカルネ ニルーレーフェードイブニン | しーフェニルフラニルアミト | N tert-フトキシカルホニルーL-フェニルアラニル | 98 |
| 7 | | | -L-フェニルアラニルフミド | |
| 0 | バル 641 チャルンナーノー191-11 | クリシンメチルエステル・ | N-tert-7トキシカルオ"ニルクリシルケ"リシン | 91 |
| 79 | N-1071-1-4-1-4-1-4-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1 | | | |
| | ייי רביר אייי אייי אייי אייי אייי איייי | トーロインノンナル上人ナル | N-tert-フトキンカルホードーしーフェルアラニア | 83 |
| 6 | | | ーレーロイシングチルエステル | |
| <u> </u> | バーしをドレーノ トキンルトキ ールーレーノエニルノコニン | レーブラニングチルエステル | N-tert-ブーキシカルギニルーしーフェニルアラニル | 87 |
| Č | | | ーレーアラニンメチルエステル | |
| - 0 | バーレビューノーナイルバンチーループーバー | レーブラニン tert-フ チルエステル | N-tert ・フトキシカルボニルーLーアラニル | 92 |
| | | | -L-アラニン tert-フ・チルエステル | |
| 7 2 | ンードキズー・コーダー ドンピンナー フーコーン・ | ローゲルフランチル | N-tert-7トキシカルホ、ニルーLーメチオニル | 80 |
| 5 | | | - ローメチルフラニンメデルエステル | |
| 20 | N-tert-フトキンカルキ ニトー α・メチルフラニン | レープラニングチルエステル | N-tert-7、トキシカB木、ニルー αーメチルアラニル | 82 |
| 3 | | | -L・アラニン/チルエステル | |
| 4 | N-tert-ファチンカルネ ニルーしーロイジン | 1.一フェニルアラニンメチルエステル | N-tert-ブトキシカルホニル-L-ロイシル | 88 |
| | | | ーレーフェニルアラニンメチルエステル | |
| | | | | |
| | | | | _ |

< 比較例1 >

3 0 m l の茄子型フラスコに 3 - フェニルプロピオン 酸 O . 3 O g (2 m m o l) 、フェネチルアミン O . 2 7 g (2.2 m m o l) 、メタノール 5 m l を加えて室 温下、10分攪拌した後、ジシクロヘキシルカルボジイ ミド (和光純薬製) O. 45 g (2.2 m m o l) を加 え、室温下3時間反応させた。反応終了後、メタノール を留去し、ジエチルエーテル50mlを加え、20ml の飽和炭酸ナトリウム水溶液、20mlの1N塩酸、2 0 m 1 の水で洗浄した。得られた有機相を硫酸マグネシ ウムを用いて乾燥し、ジエチルエーテルを留去し、残さ をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製した ところ、N-フェネチル-3-フェニルプロピオンアミ ドが、わずかに 0.03g(収率 5%) 取得された。

< 比較例2>

ジシクロヘキシルカルボジイミドに代えて塩酸1-エ チルー3ー(3ージメチルアミノプロピル) カルボジイ ミド(和光純薬製)を用いた以外は比較例2と同様の操 作を行った。その結果、N-フェネチル-3-フェニル プロピロンアミドがわずかに、0.04g(収率8%) 取得されたにすぎなかった。

< 実施例85>

3 0 m 1 の茄子型フラスコに 3 ーフェニルプロピオン酸 0 . 3 0 g (2 m m o 1)、 N ーメチルモルホリン 0 . 2 2 g (2 . 2 m m o 1)、メタノール 5 m 1 を加えて室温下、1 0 分攪 拌した後、4 ー (4 , 6 ー ジメトキシー1 , 3 , 5 ートリアジンー 2 ーイル)ー 4 ーメチルモルホリニウムクロライド (以下、M M C D M T と称す。) 0 . 6 1 g (2 . 2 m m o 1) を加え、室温下 4 時間反応させた。

反応終了後、メタノールを留去し、ジエチルエーテル50m1を加え、20m1の飽和炭酸ナトリウム水溶液、20m1の水で洗浄した。得られた有機相を硫酸マグネシウムを用いて乾燥し、ジエチルエーテルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製したところ、3ーフェニルプロピオン酸メチルが0.28g(収率86%)得られた。

表1に示したカルボン酸化合物とアルコール化合物を用い、表1に示したMMCDMT、Nーメチルモルホリンの量を用いた以外は実施例85と同様の操作を行った。その結果を表7に示した。

嵌

1

| 来脑囱 | 来版例 カルボン酸化合物 | アルコール化合物の | 牛成物 | MACDIT | N-44なずのナ | | 13. |
|-----------|---|-------------|---|--------|----------------|-------------|----------|
| | の海路 | 猫猫 | | (60) | 11 // 11 // 11 | (中部) | ¥ § |
| Яĥ | 3-71-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1 | 7 7 / - 17 | 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 | (hal) | (ha) // | (142)3) | ,e) |
| 2 | 2 / Y-1 / 1 4 / HX | . 4/ / / / | しょくエーバノ りこ オノ田グラナル | 1. 2 | 0.1 | ഹ | ω Ω |
| 87 | 3-71-11701212 | メタノール | 3-7ェニルプ・レ・ オノ酸・チル | ٥ | | | |
| 00 | かってールフョロッチンが | - b / il: | 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 | i - | 3 | - - - | ם ט |
| 00 | 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 | イー・イン・ | ューノエール/ PC オン取工ナル | 1.2 | 0.7 | 4 | 0 9 |
| 88 | 3-7ェニルブ・ロビ・オン欧 | エタノール | 3-7ェニルグ ロビ・オン酸エテル | 2.0 | | ر. در | ъ О |
| 06 | 3-7=1/0 01 北東 | 1 1 ープロパノール | 1 2-7 157 15" +1/Rit 1-10 15" 1. | i c | 3 (| |) (|
| 3 6 | X | 4/ / 1 | コートーローマングローフ ロール | | 1. 2 | 1.5 | 96 |
| A. | 3-7ェニルフロト おン欧 | - 2ープロパノーグ | 3-フェニルブ・ロビ・オン酸イソブ・ロビル | 2.0 | 1. 2 | - - | σ α |
| 92 | くキャン類 | メタノール | へキャンなが、チャ | | 1 - | · · | |
| 60 | 说 | | | • | 7 : 1 | 4 | מ |
| က. ် က | くトッノ恐 | エタノール | ヘキナン版エナル | 1. 1 | | 4 | 88 |
| 94 | 3-7ェニル-2-7。ロペ、ソ政 | メタノーバ | 3-7ェニルー2-ブ・ロペ・ン配メチル | 0 | | c | 0 0 |
| 95 | 3-7-14-2-5 00 776 | 1.4/4. | である。 かっぱん でんしんしん | ; | 3 . | 1 | 0 |
| 3 8 | | £ //- | ガイナダモノ シュ ノーフールーエノーロー | 7.0 | 1. 2 | 2 | თ თ |
| 96 | p-=-10分息布取 | メタノール | 0-= 10安息香酸纤 | 1 2 | 6 - | r. | |
| 97 | トフレタラ影 | メルノール | エレコなん形だい。 イチル | | • | | 1 |
| | | 4 /// | 1777/HX7 71/F | 2. 4 | 2.2 | 4 | 6.4 |
| 98 | インフタル欧 | メタノーバ | イソフタル弦ジ・メテル | 2, 4 | 2. 2 | o. | y y |
| 66 | p-//t沙安息毎酸 | 11-14 | n-414少安息奉除纤 | | | | |
| 9 | 1 | | | 1. 6 | 7 . 7 | יי | ი ი |
| TOOT | p-メトシング見合政 | エタノール | p-/ 片/安. 息香飲 5% | 1. 2 | 1.2 | ന | 2 6 |

< 実施例101~116>

表8に示した縮合剤を用いた以外は実施例85と同様の操作を行った。その結果を表8に示した。

| W | |
|-----|--|
| Lk) | |
| 版 | |

| 一 | 縮合剤の種類 | 反応時間 | 2 |
|-----|--|------|--------------|
| | | (記述) | E |
| | 4-(4, 6-ジ メトキシー1, 3, 5-トリアジ ソー2-イル) -4-メチルモルホリニウムバ ークロシート | | Ca |
| | 4 - (4 + 3 - 3 + 3 + 3 - 4 + 3 - 3 + 3 - 4 + 3 - 3 + 3 - 3 + 3 - 3 - 3 + 3 - 3 - 3 | r · | 5 |
| | 1 | 4, | - 9 '~ |
| | 4 - (4, 6 - ジ メトキシー1, 3, 5 - トリアジ ソー2 - イル) - 4 - メチルモがなりこウムテトラフルオロは ・レート | 4 | ς |
| | 4-(4, 6-ジ*ノトキシー1, 3, 5-トリアシ・ソー2-イル) -4-ソチルモルホリニウムテトラフルテロボ・レート | ' < | 4 0 |
| | 1 | 1, | 0 |
| | 4 - (4, ローン ムトインー1, 3, コートリノン ノーとーイルノーターノナルセルボリニワムクロフイト | ゼ | \ \ |
| | 4-(4, 6-ジエトキシー1, 3, 5-トリアジン-2-イル)-4-メチルモルホリニウムクロライド | ۵ | 0 |
| | $1 - (4, 6-3, 1+2)-1, 3, 5-1/173, 2-2-4h)-4-3+h+h+h+104h^2-0-1h$ | · < |) (|
| | The second secon | 1, |) 0 |
| | ユー(ユ,ローン エトモンー1,3,コートリブン ソー2ーイル)ー4ーメチかモかおリニウムハ ークロレート | 4 | 9 |
| | 4 - (4, 6 - ン、メトキシー1, 3, 5 - トリアシ、ソー2 - イル) - 4 - エチルモルホリニウムクロライト | 4 | α 1 υ |
| | 4-(4, 6-シ*メトキシー1, 3, 5-トリアジ・ソーターイル) 4-エチルチルボリーウトハ・ - 7=1ノート | ř t. | ۰ ، د د د |
| | | n | |
| | 4ー(4,6ーン メトキシー1,3,5ートリアジ ンー2ーイル)ー4ーメチルピペ、リジ・ニウムクロライト・ | ıΩ | 8 |
| | 4 - (4, 6ージメトキシー1, 3, 5-トリアジン-2-イル) -4ーメチルピペリジニウムパークロレート | ľ | 0 6 |
| | 4-(4 6-5,* 1/4)-1 3 5-1/171,* 1-0-10)-4-11-8 110,* 1-0-10, 11-1-1 |) t | - (|
| | 7 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / | ഹ | .7 % |
| | 4ー(4, 6ーン メトキンー), 3, 5ートリアシ ンー2ーイル)ー4ーメチルピ ロリシーニウムバークロレート | 2 | 8 |
| CTT | (4,6-ジメトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル)トリエテルアンモニウムパークロレート | വ | 7 6 |
| 116 | $(4, 6-3, 1/43, -1, 3, 5-1/173, 2-2-4N)$ £ $1/3, = 94N^{\circ} - 901/-1$ | v. | 7.3 |
| | | , | ? |

< 実施例117>

1 0 0 m 1 の茄子型フラスコにN-tertープトキシカルボニルフェニルアラニン 0 . 5 4 g (2 m m o l)、N-メチルモルホリン 0 . 2 4 g (2 . 4 m m o l)、メタノール 1 0 m 1 を加え、室温下、1 0 分攪拌した後、この溶液に、MMCDMT 0 . 5 5 g (2 m m o l)を加え、室温下 3 時間反応させた。

反応終了後、30mlの水を加え、30mlの塩化メチレンで3回抽出操作を行った。分液した塩化メチレン溶液を集め、硫酸マグネシウムで乾燥させた後、濃縮を行い、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製したところ、Nーtertーブトキシカルボニルフェニルアラニンメチルエステルを0.53g(収率94%)得た。

< 実 施 例 1 1 8 >

縮合剤として1-(4,6-ジメトキシー1,3,5 ートリアジン-2-イル)-1-エチルピペリジニウム クロライドを用いた以外は実施例117と同様の操作を 行った。その結果、N-tert-ブトキシカルボニル フェニルアラニンメチルエステルを0.52g(収率9 3%)得た。

< 実 施 例 1 1 9 >

縮合剤として(4,6-ジメトキシー1,3,5-トリア·ジンー2ーイル)ピリジニウムパークロレートを用いた以外は実施例117と同様の操作を行った。その結

果、 N - t e r t - ブトキシカルボニルフェニルアラニンメチルエステルを O . 4 6 g (収率 8 3 %) 得た。 < 実施 例 1 2 0 >

縮合剤として1、4ービス(4、6ージメトキシー1、3、5ートリアジンー2ーイル)-1、4ージメチルピペラジニウムジクロライドを0、47g(1mmo1)を用いた以外は実施例117と同様の操作を行った。その結果、Nーtertーブトキシカルボニルフェニルアラニンメチルエステルを0、50g(収率90%)得た。

表 9 に示した保護されたアミノ酸を用いた以外は実施例 1 1 7 と同様の操作を行った。その結果を表 9 に示した。

| į | X | l |
|---|---|---|

0

| 所格例 | カルボン酸化合物の種類 | 生成物 | 収率 |
|------|--------------------------------|--|-----------|
| | | | (%) |
| 121 | Nーヘ、ソン、ルオキンカルホ、ニルーLーフェニルアラニン | Nーへ、ンジ、ルオキシカルホ、ニルーLーフェニルブラニンメチルエステル | 93 |
| 122 | Nーアセチル-L-フェニルアラニン | NーアセチルーLーフェニルアラニンメチルエステル | 0 6 |
| 123 | N-tert-7、トキンカルホ、ニル-D-7ェニルアラニン | N-tert-フ・トキシカルホ、ニル-D-フェニルアラニンメチルエステル | 9 2 |
| 124 | N-tert-7、トキシカルボニル-L-アラニン | N-tert-フ、トキシカルホ、ニルーレーアラニンメチルエステル | 9 2 |
| 125 | トーメトキシカルお ニルー レーフェニルブラニン | N-メトキンカルホ、ニルーLーフェニルブラニンメチかエステル | 9 1 |
| 126 | N-tert-7、トキシカルホ、ニルーL-ロイシン | N-tert-プトキシカルボニル-L-ロイシンメチルエステル | & & |
| 127 | N-tert-7、トキシカルホ、ニルク、リシン | N-tert-ブートキシカルホールクリシンメチルエステル | 9 |
| 128 | N-tert-7、トキシカルボニルグルタシン酸 | N-tert-ブトキシカルボニルグルタミン酸メチル | 8 8 |
| 129. | N-tert-7、トキシカルボ、ニルーL-7。ロリン | N-tert-7、トキシカルホ、ニルーL-7。ロリンメチルエステル | 9 2 |
| 130 | N-tort-7 トキシカルホールー B -7ラニン | N-tert-7、トキシカルホ、ニルー B ーアラニンメチルエステル | 9 4 |
| 131 | N-Lerl-ブ・トキシカルホ゛ニルーしーメチオニン | N-tert-7、トキシカルホ、ニルーレーメチオニンメチルエステル | 8 4 |
| 132 | N-tert-7、トキシカルホ、ニルー α ーメチルアラニン | $N-tert-7$ \\ \forall \forall \gamma\rangle \gamma\rangle \rangle \forall \forall \gamma\rangle \gamma\rangle \qqq \qqq \qqq \qqq \ | 0 6 |
| 133 | N-tert-7、トキンカルホ、ニルー[-フェニルク・リンソ | N-tert-7、トキシカルホ、ニルーL-フェニルク、リシン | 9 6 |

< 実 施 例 1 3 4 >

< 実施例135~149>

表 1 0 に示した、カルボン酸化合物、溶媒及びアルコール化合物を用いた以外は実施例 1 3 4 と同様の操作を行った。その結果を表 1 0 に示した。

被 10

| | カルボン限化や物 | 溶媒の種類 | アプローブデーを | 一件转移 | 所不能の | Ē |
|------|--|--|---------------------------|---|------------|--------|
| | の箱舗 | | と権制 | | (Krintale) | ₹ } |
| 135 | 1 1 0 - 1 - C - C | 7 | 交通で | | (記述) | ~ & |
| 700 | 3-/1-1/ ロC オン政 | 一 | 人ンシテアショーテ | 3-7ェニルフ。ロト・ナンがたヘ、ソン・ル | 00 | 0 |
| 136 | 3-71=1670 015 打頭 | 1 4 ジャヤキン | 1 2 4 7 7 7 7 | | 7 7 | 0 |
| 107 | 1 1 1 0 T T T C | \ \ - | ノノンノン | ジーノュニルノ ロビ オン取べ、ソジ・ル | 2 2 | 0 |
| /01 | 3ーノエニルノ ロビ オン弦 | 一相行メルフン | 人ンシテアショーラ | ユーフェニルフ ロド・ナンをはく、シン・ル | 6 | |
| 138 | 3-7ェニルプ。ロピッオン数 | 祖令メルフン | フェノール | TANKET ALL TO COLUMN | 0.7 | 0 4 |
| 130 | がけっていていーと | 一 | | 一コーノエーショニューションエーラー | 1 6 | 0 2 |
| 7 | コノユーバノルトコノ政 | 一部行メドアソ | 1 しんキサノール | 3-7ェニルフ・ロビ・お/酢・ローヘキッル | 2.4 | ٦ |
| 140 | ヘキサン駅 | テトラハイ・ロフラン | 人ンシケアケローラ | クサナンボン・シン・ル | • 0 | 4 (|
| 141 | くサナン思 | 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 | 1 - 1 - 2 - 2 - 2 - 2 - 2 | * * * * * * * * * * * * * * * * * * * | 77 | מ |
| | \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ | ノムへ、ご月 | ゲート グラングノン | へそが、殴く、ソシル | 2 2 | 3, |
| 747 | ヘドトン説 | テトラハイト・ロフラン | フェノール | へきもンぼりフェニル | 0 | |
| 143 | 3-フェニバー2-フ。ロペン路 | テトラハイドロフラン | パンジャレテューミ | 2-1-1-0 12 - 0 14 + 0 1-1-0 14 + 0 14 + 0 14 + 0 14 + 0 14 + 0 14 + 0 14 + 0 14 + 0 14 + 0 14 + 0 14 + 0 14 + 0 14 + 0 14 + 0 14 + 0 14 + 0 14 + 0 14 + 0 14 + 0 | 2 (| 0 1 |
| 144 | おまい。ここでーリーニヒーじ | 1 1 1 1 1 1 1 | 4/ | ラーノエーバーシー フ吸く ソング | 2 2 | თ დ |
| ##.T | 盗/ ソロ /-2-1/-2 | 一 明 ジャ ト ン ハ | ヘンシテレテローラ | 3-7ェルー2-7.0~ン別へ・ング・メ | 0 3 | cα |
| 145 | p-=-h安息省酸 | テトラハイト・ロフラン | ベンジケアゲローゲ | 11-14 四代等へによった。 | , , |) (|
| 146 | テレンタル陸 | 11111 / 17 11 th | | コーニメジロ歌、ノノア | ~ ~ | o o |
| | X | 11/14 11/1/ | くノンゲーゲード | テルフルの既へ、シジャ | 0 60 | 7.0 |
| 14.1 | インレダク駅 | チトラハイト・ロフラン | ハンジシアショーラ | イソフルの味べ、シジャ |) (| > c |
| 148 | D-7科/安息香酸 | テトラハイト・ロフラン | ベンジケア・ショード | 11年の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の日本の | 0 1 | 0 |
| 140 | がり 田 サン・ファース | 11 T 1 T 1 T 1 T 1 T 1 T 1 T 1 T 1 T 1 | 4/ 14//4/ | リーノトイン女・50台級ペーパール | 17 | თ დ |
| 227 | ルノバイ/女心。 の で の に に の に に の に に に に に に に に に に に に に | Tryn4r 0/7% | フェノージ | n-1/3/4 甲糸原ファール | u | 0 |

<縮合剤の調製>

調 製 例 1 :

5 0 0 m 1 の 赤 子型 フラスコに 2 - クロロー 4 、 6 ージメトキシー 1 、 3 、 5 ートリアジン 3 . 5 1 g (0 . 0 2 m o 1) 、 テトラヒドロフラン 3 0 0 m 1 を加える 2 2 B で 0 . 0 分間 攪拌させた後、キヌクリジン 2 2 B で た。 析 出 した 結 晶 を 吸 引 濾 過 し、 方 ら 時 同 フラン 5 0 m 1 で洗浄した後、 減圧 乾燥 し、 白色結晶 5 . 2 0 g (収率 9 0 . 7%)を得た。

得られた白色結晶について「H-NMR、IR、ES I(Electrospray Ionizatio n) - MS、および元素分析を行ったところ、次のよう な結果であった。

〔分析結果〕

- ① 'H-NMR (CD₃OD) σ: 2.17 (m, 6 H, c), 2.32 (m, 1H, d), 4.03 (t, 6 H, b), 4.15 (s, 6 H, a)
- ② IR (KBr, cm⁻¹): 1592, 1464, 1374, 1096
- ③ ESI-MS: m/z 251.3 [(M-Cl) +]
- ① 元素分析 C 12 H 19 C 1 N 10 2:
 計算値 C,50.26; H,6.68; N,19.54
 実測値 C,50.12; H;6.52; N,19.48

以上の分析結果から、得られた白色結晶が本発明の四級アンモニウム塩である下記式 (VIII)

で示される、1 - (4,6 - ジメトキシー1,3,5 - トリアジン-2 - イル)キヌクリジニウムクロライドであることを確認した。

調 製 例 2 :

3 ーキヌクリジノール 2 . 5 4 g (0 . 0 2 m o 1)を用い、調製例 1 と同様の操作を行ったところ、本発明の四級アンモニウム塩である下記式 (IX)

で示される1-(4,6-ジメトキシー1,3,5-ト

リアジン-2-イル)-3-ヒドロキシキヌクリジニウムクロライドの白色結晶 5 . 9 5 g (収率 9 8 . 3 %)を得た。なお、生成物の構造確認は、調製例 1 と同様の分析により行った。分析結果を次に示す。

〔分析結果〕

- ④ 元素分析 C 12 H 19 C 1 N 4 O 3: 計算値 C, 47.61; H, 6.33; N, 18.51 実測値 C, 47.55; H, 6.24; N, 18.48

調製例3:

3 ーキヌクリジノン2: 5 0 g (0 . 0 2 m o 1) を 用い、調製例 1 と同様の操作を行ったところ、本発明の 四級アンモニウム塩である下記式 (X)

(a)
$$(c) \qquad (b) \qquad OCH_3$$

$$(c) \qquad (b) \qquad N$$

$$(c) \qquad (c) \qquad (c) \qquad N$$

$$(c) \qquad (c) \qquad (c$$

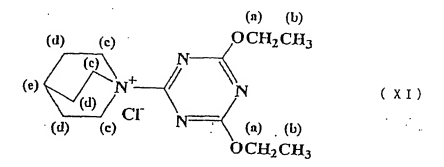
で示される 1 - (4,6-ジメトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル)-3-オキソキヌクリジニウムクロライドの 白色結晶 4.87g(収率 8.1.0%)を得た。なお、生成物の構造確認は、調製例 1 と同様の分析により行った。分析結果を次に示す。

〔分析結果〕

- ① 'H-NMR (CD3OD) σ: 2.36 (m, 2 H, c), 2.52 (m, 2H, c), 2.92 (m, 1H, d), 4.11 (m, 2H, b), 4.17 (s, 6H, a), 4.36 (m, 2H, b), 4.77 (s, 2H, e)
- ② . IR (KBr, cm⁻¹): 1748, 1576, 1468, 1370
- ③ ESI-MS: m/z 265.2[(M-C l) +]
- ④ 元素分析 C 1 2 H 1 7 C 1 N 1 O 3:
 計算値 C,47.92; H,5.70; N,18.63
 実測値 C,47.83; H,5.58; N,18.50

調 製 例 4 :

2 - クロロー 4 , 6 - ジエトキシー 1 , 3 , 5 - トリアジン 4 . 0 7 g (0 . 0 2 m o 1) とキヌクリジン 2 . 2 2 g (0 . 0 2 m o 1) を用い、調製例 1 と同様の操作を行ったところ、本発明の四級アンモニウム塩である下記式 (XI)



で示される 1 - (4,6-ジェトキシ-1,3,5-トリアジン-2-イル)キヌクリジニウムクロライドの白色結晶 5.73g(収率91.0%)を得た。なお、生成物の構造確認は、調製例 1 と同様の分析により行った。分析結果を次に示す。

〔分析結果〕

- ① 'H-NMR (CD₃OD) σ: 1.22 (t, 6 · H, , b), 2.18 (m, 6 H, d), 2.32 (m, 1 H, e), 4.04 (t, 6 H, c), 4.08 (q, 4 H, a)
- ② IR (KBr, cm⁻¹): 1593, 1466,

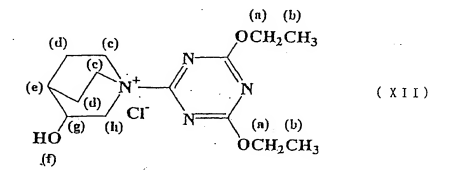
1 3 7 4 , 1 0 9 5

③ ESI-MS: m/z 279.3[(M-C 1) +]

金 元素分析 C 14 H 23 C 1 N 4 O 2:
 計算値 C,53.41; H,7.36; N,17.80
 実測値 C,53.32; H,7.25; N,17.73

調 製 例 5 :

2 - クロロー4, 6 - ジエトキシー1, 3, 5 - トリアジン4. 0 7 g (0. 0 2 m o 1) と 3 - キヌクリジノール 2. 5 4 g (0. 0 2 m o 1) を用い、調製例 1 と同様の操作を行ったところ、本発明の四級アンモニウム塩である下記式 (XII)



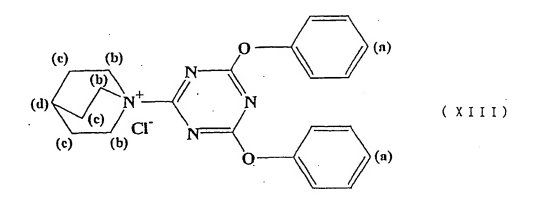
で示される 1 - (4,6-ジェトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル)-3-ヒドロキシキヌクリジニウムクロライドの白色結晶 6.5 1 g (収率 9 8 . 4 %)を得た。なお、生成物の構造確認は、調製例 1 と同様の分析により行った。分析結果を次に示す。

〔分析結果〕

- ③ ESI-MS: m/z 295.3 [(M-C l) +]
- 金 元素分析 C 14 H 23 C 1 N 4 O 3:
 計算値 C,50.83; H,7.01; N,16.94
 実測値 C,50.75; H,6.90; N,16.79

調製例6:

2 - クロロー4, 6 - ジフェノキシー1, 3, 5 - トリアジン6. 0 0 g (0 . 0 2 m o 1) とキヌクリジン2. 2 2 g (0 . 0 2 m o 1) を用い、調製例 1 と同様の操作を行ったところ、本発明の四級アンモニウム塩である下記式 (XIII)



で示される 1 ー (4,6 ー ジフェノキシー 1,3,5 ートリアジンー 2 ーイル) キヌクリジニウムクロライドの白色結晶 7.4 2 g (収率 9 0.3%) を得た。 なお、生成物の構造確認は、調製例 1 と同様の分析により行った。分析結果を次に示す。

〔分析結果〕

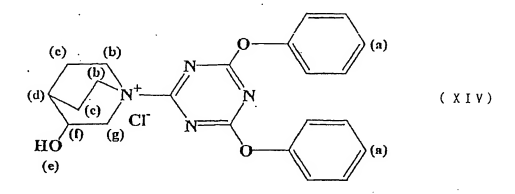
① 'H-NMR (CD₃OD) σ: 2.17 (m, 6 H, c), 2.33 (m, 1H, d), 4.03 (t, 6H, b), 7.10-7.36 (m, 10H, a) ② IR (KBr, cm⁻¹): 1593, 1463, 1374, 1098 ③ ESI-MS: m/z 375.4 [(M-C 1) +]

① 元素分析 C 22 H 23 C 1 N 4 O 2:
 計算値 C,64.31; H,5.64; N,13.64
 実測値 C,64.18; H,5.51; N,13.55

調 製 例 7 :

)

2 ー ク ロ ロ ー 4 、 6 ー ジ フ ェ ノ キ シ ー 1 、 3 、 5 ー ト リ ア ジ ン 6 . 0 0 g (0 . 0 2 m o 1) と 3 ー キ ヌ ク リ ジ ノ ー ル 2 . 5 4 g (0 . 0 2 m o 1) を 用 い 、 調 製 例 1 と 同 様 の 操 作 を 行 っ た と こ ろ 、 本 発 明 の 四 級 ア ン モ ニ ウ ム 塩 で あ る 下 記 式 (X I V)



で示される 1 ー (4,6 ー ジフェノキシー 1,3,5 ートリアジンー 2 ーイル) ー 3 ー ヒドロキシキヌクリジニウムクロライドの白色結晶 8.3 8 g (収率 9 8.1%) を得た。なお、生成物の構造確認は、実施例 1 と同様の分析により行った。分析結果を次に示す。

〔分析結果〕

① 'H-NMR (CD3OD) σ: 2.05 (m, 2 H, c), 2.23 (m, 1H, c) 2.34 (m, 1 H, d), 2.47 (m, 1H, c), 3.77 (m, 1H, g), 3.91-4.06 (m, 4H, b, g), 4.21 (m, 1H, b), 4.35 (m, 1H, f), 4.77 (s, 1H, e), 7.10-7.35, (m,

- ② IR (KBr, cm⁻¹): 3404, 1614, 1478, 1376, 1110
- ③ ESI-MS: m/z 391.4 [(M-C 1) $^{+}$]
- ① 元素分析 C 2 2 H 2 3 C 1 N 4 O 3 :
 計算値 C,61.90; H,5.43; N,13.12
 実測値 C,61.83; H,5.31; N,13.02

< 実施例150>

3 0 m 1 の茄子型フラスコにカルボン酸化合物としての3 ーフェニルプロピオン酸 0 . 3 0 g (2 m m o 1)、アミン化合物としてのフェネチルアミン 0 . 2 7 g (2 . 2 m m o 1)、及び溶媒としてのテトラヒドロフラン 5 m 1 を加えて室温下、10分攪拌した後、縮合剤として製造例 2 で製造した1ー(4,6ージメトキシー1,3,5ートリアジンー2ーイル)ー3ーヒドロキシキヌクリジニウムクロライド 0 . 6 7 g (2 . 2 m m o 1)を加え、室温下3時間反応させた。

反応終了後、テトラハイドロフランを留去し、ジエチルエーテル50mlを加え、20mlの飽和炭酸ナトリウム水溶液、20mlの1N塩酸、20mlの水で洗浄した。得られた有機相を硫酸マグネシウムを用いて乾燥し、ジエチルエーテルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製したところ、Nーフェネチルー3-フェニルプロピオンアミドを0.48g

(収率95%)得た。

< 実 施 例 1 5 1 ~ 1 7 4 >

表11に示したカルボン酸化合物とアミン化合物及び溶媒を用いた以外は実施例150と同様の操作を行いアミド化合物を得た。その結果を表11に示した。

被 1

| 1 | 十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二 | アッングやをの領題 | 牛成物 | 容棋の種類 | 风乃耶园 | ∯ ¥ |
|------------|--|------------------------|--|---|------------|--------|
| 米尼拉 | | W41.77 | | | (時間) | 8 |
| | | コーカチルアミン | N-7-246-3-7-=1/7 ロピーナンをアミト | メタノール | 4 | 8 2 |
| 101 | 3-/==N UC A/BX | ンコーナン | 1.45 C 1.5 T 1 C | クニューュチャー | 4 | 88 |
| 152 | 3-7z=1/7 11 北敵 | フェネテルアミン | マーノエイナシーシーノイエア ロに イノエグーン | // - · i i i | | 0 |
| 153 | 3-7-1-1/7 中上 北極 | フェキがジ | N-7xお//-3-7zニハプロピオン餃アミド | 整数ドアラ | 4 |) a |
| 747 | 2-7-1-12 | フェネチルアミン | N-7x おか-3-7xニルブロピカ敬アド | 一類分メチァン | 4 | 9 2 |
| # 1 7 F | 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 | 7-346737 | N-フェネチル-3-フュニルブ ロピ むをアント | テトラ・イド・ロフラン/水=9/1 | 4 | 8 |
| CCI | 3-/エー// ロロ 4/政 | 7.47/61 20 | N-7-1キャー3-712 コト・ナン発イント | 1477 DE W7112-11 | 4 | 8 |
| 156 | 3-71-1/7 01 4/型 | /14TW \(\frac{1}{2}\) | ハーノオケノド・コーノーナー・「こって、大・一大・一大・一大・一大・一大・一大・一大・一大・一大・一大・一大・一大・一大 | 1 + 15 ~ 1 ~ 1 ~ 1 | 9 | 8 |
| 157 | くキャン観 | \Ja4TW\\\ | | | ď | ď |
| 158 | へキサン酸 | フェギがシ | Nーフェネナゲーコートキン型のフトト | グーノダメ | o · | 2 6 |
| 0 4 5 | 海へ、いれ、ノーケーショ・レート | フェネチルアミン | N-フェネチル-3-フェニケ-2-ブ・ロヘ・ン酸アミト・ | チトラハイト・ロフラン | ቲ | ×2 |
| 50. | 2-742-7。175 | 7-27-67:37 | N-フェネチル-3-フェニル-2-7.0ペ.ン酸アミト | メタノール | 4, | 9 4 |
| 700 | 7, 11, 14, 14, | フーナキャアシン | N-フェニルフ。ロピーナル砂フミト。 | F15141" U751 | ო | 8 4 |
| 707 | ノルが最 | フェカチルアシン | ハーフェネチルト。ハ・ル西やアドト。 | テレランイト・ロフラン | ო | 83 |
| 791 | - 1 / 7 数 | シャー・ファート 一 | ハーフェネチシア、小面的アット | 11-144 | ო | 8 8 |
| 163 | アインで数 | ハンドライン | ニングに、これが仕の体質をご | | 4 | 8 |
| 164 | p-/トシ安尼衛酸 | フェイテルアミン | N-/エイフルーローントイン女心白吸ノ、ト | 7. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. | ' c | 0 |
| 165 | - オルシケ原格数 | くががが | N-1、シ、イカーインが代明を関びい | チトラハイト ロファン | .n | ာ အ |
| 321 | アニング作品は発 | 1. W. W.S. | N~、ジ、ゲーターメトジ女見を破7:1, | メタノール | က | ക |
| 100 | アンプングロ政 | シエチがジ | N-y、xf/~p-yky安息香酸7;k | チトラハイト・ロフラン | ₽' | 83 |
| 707 | アイングの可能をしています。 | シュチルアミン | N-y、15/-p-7/4%安息香酸7沙 | メチノール | 4 | ထ က |
| 007 | 多数のおきによって、 | いるとないまという。 | N-シケロペシゲーローメトシケアの一般を取り、 | F15141 " 1751 | ო | 9 2 |
| 202 | アンピンスら四天行の形を | フ・ユチがア **/ | N-7x計/在原香酸7% | F15141 1757 | ゼ | 8 6 |
| 170 | 大沙丘茨 中亚 中亞 | 7.7477 | N-7-46-00 医 | メチノーバ | 4 | 8 2 |
| 1/1 | 女的和贾子子。 | 14/11/2/ | パーン・サイトートが中の格名とい | 717WK 077 | m | 8 4 |
| 172 | D-1-A 対め の Mind | /#/W/\$\frac{1}{2} | ニノイル・アードベラロス・ハー・メート・イン・イン・イン・イン・イン・イン・イン・イン・イン・イン・イン・イン・イン・ | シー・ヤケ | or: | 22 |
| 173 | ph安息香酸 | フェネテルアミン | N=/2/1/- D=-1/- X 的 如 X \ | x | | 0 0 |
| 174 | 四十二十一四十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二 | フェネチルアミン | N-7xが-p-t/・時/安見香酸7、i | 1×91-11 | ٥ | ò |

< 実 施 例 1 7 5 ~ 1 8 6 >

縮合剤及び溶媒として、それぞれ表 1 2 に示す四級アンモニウム塩(製造例 1 及び製造例 3 ~ 7 で製造したもの) 及び溶媒を用いた以外は実施例 1 5 0 と同様の操作を行いアミド化合物を得た。その結果を表 1 2 に示した。

| _ | 4 |
|---|---|
| | |
| * | Ý |

Ø

| 無超風 | 格合剤の種類 | 容様の強類 | 反応時間 | 収率 |
|-----|---|-------------|------|--------|
| | | | (時間) | 8 |
| 175 | 1-(4,6-3' }/\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\ | チトラペト・ロフラン。 | 4 | 8 5 |
| 176 | 1-(4,6-ジブトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル)キスクリジ・ニウムクロライト・ | メチノール | 4 | 8 |
| 177 | 1-(4,6-')′ メトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル)-3-オキソキヌクリジニウムクロライド | チトラハイト・ロフラン | 9 | 8 7 |
| 178 | 1-(4,6-ジッノトキシー1,3,5-トリアン・シー2-イル)-3-オキソキヌクリジ・ニウムクロライト | メタノール | 9 | 8 2 |
| 179 | 1-(4,6-ジェトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル)キオクリジニウムクロライト | 「チトラペト・ロフラン | 9 | 8 4 |
| 180 | 1-(4,6-ジェトキシー1,3,5-トリアジ・ソー2-イル)キスクリジ・ニウムクロライト・ | 補分メアフン | 9 | 9 5 |
| 181 | 1-(4,6-ジエトキシー1,3,5-トリアジンー2-イル)-3-ヒドロキシキスクリジニウムクロライド | テトラペト・ロフラン | 9 | 8 4 |
| 182 | 1-(4,6-シェトキシー1,3,5-トリアン・ソー2-イル)-3-ヒト・ロキシネスクリシ・ニウムクロライト・ | 植行メヤフン | 9 | 9 1 |
| 183 | 1-(4,6-),7±/+>-1,3,5-トリアン゚ン-2-イル)キヌクリジ=ウムクロライド | チトラハイト・ロフラン | 9 | 8 5 |
| 184 | 1-(4, 6-ジプェ/キシ1, 3, 5-トリアジン-2-イル)キスクリジニウムクロライド | 耐行メルフン・ | 9 | 9 2 |
| 185 | 1-(4,6-ジフェ/キシ 1,3,5-トリアジン-2-イル)-3-ヒドロキシネヌクリジニウムタロライド | チトラペト*ロフラン | 9 | 88 |
| 186 | 1 - (4, 6-ジ フェノキシ 1, 3, 5-トリアシ ソー2ーイル) - 3 - ヒト ロキシキヌクリシ ニウムクロライド | 掛行メルフソ | 9 | е О |

< 実施例187>

5 0 m 1 の m 子型フラスコにカルボン酸化合物としての (Z) ー 2 ー (2 ー t e r t ー ブトキシカルボニル酢酸 (Z) ー 2 ー (2 ー t e r t ー ブトキシカルボニノ酢酸) ー 2 ー メトキシイミノ酢酸) ・ 3 0 g (1 m m o 1) 、アミン化合物としての 7 ー カルボン酸 t e r t ー ブチルー3 ー t で ステル 0 ・ 3 3 g (1 m m o 1) 、及び溶媒としての塩化メチレン 1 0 m 1 を加加 な 室温 下、1 0 分攪拌した。この溶液に、縮合剤としたのと同じ1ー(4、6ージメトロー1、3、5ートリアジンー2ーイル)ー3ーヒドロサンキヌクリジニウムクロライド 0 ・ 3 3 g (1 ・ 1 m m o 1)を添加し、室温下、3時間反応させた。

反応終了後、実施例150と同様の後処理操作を行ったところ、7- [(Z)-2-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノチアゾールー4-イル)-2-メトキシイミノアセトアミド]-3-アセトキシメチル-3-セフェムー4-カルボン酸 tert-ブチルエステルを 0.57g(収率 9 3 %)得た。

< 実 施 例 1 8 8 ~ 1 9 3 >

カルボン酸化合物として表13に示した2-アミノチアゾール酢酸誘導体及び溶媒を用いた以外は実施例18 7と同様の操作を行いアミド化合物を得た。その結果を表13に示した。

张 1

 Ω

| ラーアミノチアゾール酢酪熬適体 |
|--|
| - |
| ニルアミノチフソ・ール 7-[(2)-2-(2-t-プトキシカルポニルアミノチアゾール |
| -4-イル)-2-メトキシイミノアセトアミト゚]-3-アセトキシメチル |
| -3-t7x4-4-jnh*ン酸 tert-7:fh |
| 7-[(2)-2-(2-7?/77)*-1-4-41) |
| -2-メトキシイミノアセトアミド]-3-アセトキシメチルー3-セフェム |
| -4-カルホン酸 tert-7゚チル |
| 7-[(2)-2-(2-7:/77)"-1-4-41) |
| -2-メトキシイミノアセトフミト・]アセトキシメチルー3-セフェム |
| -4-カルボン酸 tert-ブチル |
| $[-4/h]$ -2- $(1$ -tert- $\frac{1}{1}$ - $[(2)$ -2- $(2$ - 7 \div)\frac{7}{7}\gamma^* - μ -4- $4/h$)-2- $(1$ - |
| tert-ブ・トキシカルホ ニルー1ーメチルエトキシ) イミノブセトアミ |
| ド]-3-7セトキシメチル-3-セフェム-4-カルボン酸 |
| tert-7* fl |
| (2) -2 - (2-7) +777 -4 -44 -44 -44 -44 -44 -44 -44 -44 - |
| tert-7、トキシカルホ、ニルー1ーメチルエトキシ)イミノアセトアミ |
| ド]-3-7セトキシメチル-3-セフェム-4-カルポン酸 |
| tert-7.fl |
| 7-[(2)-2-(2-100747117:1771-11-4-11) |
| -2-メトキシイミノアセトアミト*]-3-アセトキシメチル |
| -3-セフェム-4-カルホン酸 tert-7・チル |

< 実施例194~203>

カルボン酸化合物として、2-アミノチアゾール酢酸誘導体である(2)-2-(2-アミノチアゾールー4-イル)-2-メトキシイミノ酢酸を用い、アミン化合物として表14に示した7-アミノセファロスポラン酸誘導体を用いた以外は、実施例187と同様の操作を行いアミド化合物を得た。その結果を、表14に示した。

被 1 4

| 田村田 | ローレい、ナントコロンゴルン特別が不ら距離 | 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4. 4 | 記さ |
|-----|---|---|---------|
| | スタンとははいいないという。 | 201 201- | - S |
| | 7-アシノ-3-セフェム-4-カルギン弦 tert-フ・チル | 7-[(2)-2-(2-73/77/"-1-4-41)-2-1144/3/721731"] | 8 4 |
| 195 | 7-7ミノ-3-クロロー3-セフェム-4-カルボン酸 tert-ブチル | -3-セフェムー4ーカルは、ソ程で tertーフ・チル 7-[(Z)-2-(2-7ミノチフソ・・ルー4ーイル)-2-メトキシイミノアセトフミト・] | 8 2 |
| 196 | 7-7ミノー3-3-ドメチルー3-セフェムー4ーカルボン酸 tertーブチル | -3-クロロ-3-セフェム-4-カルキン酸 tertーブ・チル 7-[(Z)-2-(2-7ミノチアゾ・ルー4-イル)-2- チトキシイミノアセトアミド] | 8 7 |
| 197 | 7-7ミノー3-(2-フラルカル・ニゲオメチル)-3-ゼフェム-4ーカルボン酸 tert-ブ・チル | -3-3-ドメチルー3-セフェムー4ーカルボン段 tertープチル 7-[(ス)-2-(2-マミノチアン゙-ルー4ーイル)-2-メトキシイミノアセトアミド] | 8 0 |
| 198 | 7-7:/-3-[(1, 2, 3-775, 77, -1/-5-41/) 741/71/] | -3-(2-7ラルカルボールチオメチル)-3-セフェムー4ーカルボン壁 tert-7゚チル 7-[(Z)-2-(2-7ミノチフゾール-4-イル)-2-ナトキシイミノアセトフミト゚] 2- 1-1-0-0-4-2 | 8 2 |
| 199 | -3-2/12-4-18-4 / 18 tert-/ 7 // 7-7?/-3-[(1-14/7-1-7-1/-1/-1/-1/-1/-1/-1/-1/-1/-1/-1/-1/-1/- | -3-[(1,2,3-1)/// // -1-3-4/// // // -3-t/2-4-p/k*/被 tert-7* f/v· -3-t/2-4-4-p/k*/被 tert-7* f/v· 7-[(2)-2-(2-7:/f7/'-/v-4-4/v)-2-+}+シンイミ/7セトアミド] | 8 0 |
| | -3-t7-Li-4-1/4-7腔 tert-7° f/ | -3-[(1-メチルテトラゾールー5-イル)チオメチル] -3-セフェムー4ーカルボン酸 tert-プチル | |
| 200 | 7-7ミノ-3-[(Z)-2-(1,2,3-チアシ゚アソ゚ールー4ーイル)エテニル] -3-セフェム-4-カルポン酸 tert-プチル | 7-[(Z)-2-(2-7ミノチアゾ・-ル-4-イル)-2-メトキシイミノアセトフミト*] -3-[(Z)-2-(1, 2, 3-チアン゚アノ゚-ル-4-イル)エテニル] -3-セフェム-4-カがポン配セ・tert-プチル | 8 1 |
| 201 | 7-7ミノ-3-[(5-メチルテトラゾールー3-イル)メチル] -3-セフニム-4-カルボン酸 tert-プチル | 7-[(Z)-2-(2-7ミノチァグールー4-イル)-2-メトキシイミノアセトアミド] -3-[(5-メチルテトラゾールー3-イル)メチル] -3-セz±-4-カルボン酸 tert-プチル | € 80 |
| 202 | 7-7ミノ-3-[(2)-2-(4-メチルチアジゾールー5ーイル)エテニル] -3-セフェム-4ーカルボン酸 tertープチル | 7-[(Z)-2-(2-7:/チアゾ-ルー4-イル)-2-メトキシィミ/アセトアミド] -3-[(Z)-2-(4-メチルチアジゾ-ルー5-イル)エテニル] | 8 0 |
| 203 | 7-7ミノ-3-[(1H-1, 2, 3-トリアン゙-ルー5-イル)チオメチルチオ]. -3-セフェム-4-カルポン酸 tert-プチル | -3-t7±ム-4-カルボン段 tert-7゙チル 7-[(2)-2-(2-アミノチアゾ-ルー4-イル)-2- メトキシイミノアセトアミド] -3-[(1H-1, 2, 3-トリアゾ-ルー5-イル)チオメチルチネ] -3-t7±ム-4-カルボン酸 tert-7゙チル | 8 . |

< 実施例204>

100m1の茄子型フラスコにカルボン酸化合物としての N-tertーブトキシカルボニルー L-で物 と で で ラニン 0・5 4 g (2 m m o 1)、アミン 化化合物及 び 空 と しての テトラハイドロフラン 10 m 1を加 と し 浴 と しての テトラハイドロフラン 10 m 1を加 と し 浴 と 下、10分 攪 拌 し た 後、この 浴 液に に る ー ジメトキシー 1 アジンー 2 ー イル)ー 3 ー ヒ ド シ キ 別 クリジニウムクロライド 0・6 1 g (2 m m o 1)を カリジニウムクロライド 0・6 1 g (2 m m o 1) え、室温下 3 時間 反応させた。

< 実施例205>

縮合剤として製造例 1 で製造したのと同じ 1 ー (4,6) ー ジメトキシー 1,3,5 ートリアジンー 2 ーイル)キヌクリジニウムクロライドを用いた以外は実施例 2 04 と同様の操作を行った。その結果、N'ー (Nーtertーブトキシカルボニルー Lーフェニルアラニル)フェネチルアミンを 0.65g(収率 8 8 %)得た。

< 実施例206>

縮合剤として製造例3で製造したのと同じ1-(4,6-ジメトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル)-3-オキソキヌクリジニウムクロライドを用いた以外は実施例204と同様の操作を行った。その結果、N'-(N-tert-ブトキシカルボニルーL-フェニルアラニル)フェネチルアミンを0.63g(収率85%)得た。

< 実施例207>

100mlの茄子型フラスコに、カルボン酸化合物としてのNーtertーブトキシカルボニルーレーフェニルアラニン1.33g(5mmol)、アミン化合物としてのLーフェニルアラニンメチルエステル0.90g(5mmol)、及び溶媒としての塩化メチレン20mlを加え、室温下10分攪拌した。次に、縮合剤として製造り2で製造したのと同じ1ー(4,6ージメトキシー1,3,5ートリアジンー2ーイル)ー3ーヒドロキシキヌクリジニウムクロライド1.51g(5mmol)をゆっくり添加し、4時間反応させた。

反応終了後、塩化メチレン30mlを加え、30ml の水で洗浄し、分液、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮、シリカゲルクロマチグラフィーで分離精製を行ったところ、N-tertーブトキシカルボニルーLーフェニルアラニルーL-フェニルアラニルーL-フェニルアラニルーL-フェニルアラニンメチルエステルを1. 95g(収率91%)取得した。 < 実 施 例 2 0 8 >

縮合剤として製造例1で製造したのと同じ1-(4,6-ジメトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル)キヌクリジニウムクロライドを用いた以外は実施例207と同様の操作を行った。その結果、N-tert-ブトキシカルボニルーL-フェニルアラニルーL-フェニルアラニンメチルエステルを1.88g(収率88%)取得した。

< 実施例209~221>

カルボン酸化合物として表15に示したアミノ基が保護されたアミノ酸を用い、アミン化合物として表15に示したカルボキシル基が保護されたアミノ酸を用いた以外は実施例207と同様の操作を行った。その結果を表15に示した。

| 陕施网 | カイボン敬尤令他の恒挺 | アミン化合物の種類 | 生成物 | (%) |
|-----|-------------------------------|----------------------|---|----------|
| 209 | N-ペンジルオキシカルポニルーLーフェニルアラニン | レーフェニがブラニンメチがエステル | Nーペンジ かはそうかが、コルーLーフェニがプニル | 9.4 |
| 210 | N-7セチルーL-フェニ <i>N</i> ブランソ | しーフェニルフラニンメチルエステル | トレーンエーバング ノン・バースカン・バートン・フェニルフラニン メチルエステル | 0 6 |
| 211 | N-tert-ブートキンカルホーストローフュニルブラニン | しーフェニドブラニンメチルエステル | N-tert-7* \\$\delta | 6 |
| 212 | N-tert-ブートキンカルホーニーフュニルブラニン | しーフェニカブランン、ソジ・ルエスデル | し、ノエーバン・ファインアート N-tert-ブートキングがな。ニパーピーフェニバブラニド ニューニ・バブラー・バー・ジャン・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ | 9 4 |
| 213 | N-タトキシカルポニルー L-フェニルアラニン | L-7ェニトブラニンエチトエステル | N-ブトキンカがボ ニケーニーフェニアプロード - 1 - コー・ジアニーンエキアプロード | 0 6 |
| 214 | N-tert-フートキシカルホーニャーレーフェニルブラニン | L-7=n7=n7=h7 | L / エーバ / 一 / パーハ / パーハ / パーハ / パーソン - パーレーフェニルブラニル - パー・コーニ・カー・ルブラー ホアット | & & . |
| 215 | N-tert-ブートキシカルホーニルグ・リンソ | り「リシンナチルエステル | N-tert-7・トキンカルホ・ニルクリシルタ・リシン | 9.4 |
| 216 | N-tert-7、トキシカルポニル-L-フュニルアテニン | レーロイジンメチルエステル | N-tert-7*トキシカルポ ニケーレーフェニドフラニル _! (2)シュチャマコデル | 0 6 |
| 217 | N-tert-プトキシカルポニルーL-フュニルアラニン | レーブテンメチルエステル | ーレーロインノアル・スパート N-tert-ブートキンカルホーニハーレーフェニルアラニル ニューステーシュチャコテル | 6 & |
| 218 | N-tert-7~トキシカルポニルーL-アラニン | L-7ラニン tert-7・チルエステル | N-tert-7 + + 1/4 / 1/4 - 1/4 - 1/7 - 1/7 - 1/4 / | 9.2 |
| 219 | N-tert-プトキンカルポニルーLーメチオニン | a - ナチルブニンメチル | -L-) / tert-) アルエステル N-tert-プ・トキシカルボ ニルーレーグチオニル 14パブニー・シチャイニテル | 80 |
| 220 | N-tert-7、トキシカルホ ニルーαーノチルアラニン | しーアラニングチルエステル | ローノババノン・ノノバース・バー N-tert-フ・トキンカルホ・ニケー ローメチルブラニド -1 -7ラー・ソチャワチャ | 8 |
| 221 | . N-tert-7" lfshht"=h-L-a/sv | しーフェニルアラニンノチルエステル | トランプ・ハーベット N-tert-ブ・トキッカルボ・ニルーL-ロインル -L-フェニルブランンメチルエステル | 9 2 |

< 実施例222>

30mlの茄子型フラスコにカルボン酸化合物として の 3 ーフェニルプロピオン酸 O . 3 O g (2 m m o l)、 三級アミン化合物としてのN-メチルモルホリン0.2 2 g (2 . 2 m m o 1) 、及びアルコール化合物として のメタノール5m1を加えて室温下、10分攪拌した後、 縮合剤として製造例2で製造したのと同じ1-(4,6 ージメトキシー1,3,5ートリアジンー2ーイル)- $3 - \mathsf{L} \, \mathsf{F} \, \mathsf{D} \, \mathsf{F} \, \mathsf{D} \, \mathsf{F} \, \mathsf{D} \, \mathsf{F} \, \mathsf{D} \, \mathsf{D$ (2.2 m m o l) を加え、室温下 4 時間反応させた。 反応終了後、メタノールを留去し、ジエチルエーテル 5 0 m l を加え、 2 0 m l の飽和炭酸ナトリウム水溶液、 20mlの1N塩酸、20mlの水で洗浄した。得られ た有機相を硫酸マグネシウムを用いて乾燥し、ジェチル エーテルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグ ラフィーで分離精製したところ、3-フェニルプロピオ ン酸メチルが 0 . 2 9 g (収率 8 8 %) 得られた。 < 実施例223~237>

表16に示したカルボン酸化合物、アルコール化合物、及び縮合剤を用い、Nーメチルモルホリンの使用量を表16に示した量とする以外は実施例222と同様の操作を行い、エステル化合物を得た。その結果を表16に示した。

被 16

| _ | | _ | | | | | | | _ | | | | | | | | _ | | |
|---------------------------------------|-------------------------------|-------------------|-------------------|---|--|-------------------|----------------------------|------------------------|---------------------------------------|---------------------------------------|---------|-------------------|-------------------|--|-------------|----------------|--------------|---------------|--------------|
| 田丘 | 8 | 9 8 | 9 | 6 4 | 0 | ע ט | 9 | 8 7 | 8 9 | 9 2 | | ი ი | 8 6 — | 9 4 | 8 6 | α |) | დ დ | 93 |
| の子の語 | (配理) | 5 | 2 | 4 | c | 7 | 2 | ∞ | 4 | 4 | • • | 27 | 2 | ო | 4 | (1 |) | ന | 3 |
| ハーナチルチルホ | (pa) الرار | 0.1 | 1. 2 | - C | | 7 . 7 | 1.2 | 1, 2 | 1.1 | , | | 1. 2 | 1.2 | 1, 2 | 2. 2 | 6 | 1 | 1. 2 | 1. 2 |
| ならな | (eq) | 1. 2 | 2.0 | 1 9 | 1 0 | 2.0 | 2.0 | 2.0 | 1.1 | - | ٠ ٠ | 2.0 | 2.0 | 1.2 | 2. 4 | | † .7 | 1. 2 | 1. 2 |
| 委托士 | 20 A C | スーフェニルブ・ロビ・オン酸パチル | コーフ・エルブ・ロア・オン酸メチル | 2-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1 | ニー・エー・コードー・ロー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー・コー | 3-フェニルブ・ロビ・オン酸エチル | 3-7z=1/7 0上" 扩酸 n-7" pt" h | 3-フェニルブ・ロビ・オン酸イソブ・ロビ・ル | ~************************************ | アドルサント | ニー・組ったと | 3-71=1-2-7.01、7数升 | 3-7ュニル-2-プロペン酸エチル | 0-= 10安原香酸片// | テレフタの音が、オチル | 17 (Mary 17) | 47/19W版7 7TW | p-//针/安息香酸/f/ | p-外的安息香酸环% |
| 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 | イブリースでも多う一番番 | イタノール | 2 / / / / | | ハーノダナ | エタノール | 1ープロペノール | シープロパノール | 17 | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | ートタノール | メタノール | エタノール | パーノダメ | , | | - メタノール | メタノール | オーノをエ |
| 12 C 11 12 | ガンドン が と は は が | なりてい。これで | のファード・コープートの | コーノエーバノーに、イノ政 | 3-7ェニルノ ロヒ エン欧 | 3-7ェニルブ・ロビ・北、戦 | 3-7-=1/7 pt. 北路 | 图14.40.41114-1-8 | いただったかり | ストント語 | くルヤン関 | 3-7ェニケー2-7.0ペン数 | 3-7-1-6-7-1 いいか | 2017年11年11年11年11年11年11年11年11年11年11年11年11年1 | アニスシの現 | トアノダク数 | インレダラ関 | 1-75分の回路 | 0-/1-// 次思和数 |
| | 来 居 室 | COO | 277 | 477 | 77.25 | 926 | 257 | X 6 6 | 0 0 | 677 | 730 | 231 | 939 | 200 | 200 | 234 | 235 | 236 | 237 |

< 実施例238~243>

表 1 7 に示した縮合剤を用いた以外は実施例 2 2 2 と同様の操作を行いエステル化合物を得た。その結果を表 1 7 に示した。

双 1

| | 箱合剤の種類 | 反応時間 | 収率 |
|-----|---|------|-----|
| | | (時間) | (%) |
| 238 | | 4 | 9 1 |
| 239 | 1-(4, 6-ジ メトキシ-1, 3, 5-トリアジン-2-イル) -3-オキンキスクリジニウムクロライド | 4 | 000 |
| 240 | 1-(4, 6-シ*エトキシー1, 3, 5-トリアン・ソー2-イル) キヌクリン・ニウムクロライト・ | . 4 | 0 0 |
| 241 | 1-(4, 6-シ'エトキシー1, 3, 5-トリアシ'ン-2-イル) -3-ヒト"ロキシキヌクリン"ニウムクロライド | * < | 0 0 |
| 242 | | r. ¬ | 0 K |
| 243 | | ' ҡ |) a |

< 実施例 2 4 4 >

1 0 0 m 1 の茄子型フラスコにカルボン酸化合物としての N - t e r t - ブトキシカルボニルー L - フェ化か アラニン 0 . 5 4 g (2 m m o 1)、三級アミン 4 m m o 1)、及びアルコール 化合物としてのメタノール 10 m 1 を加え、室温下、1 0 分 攪拌した後に1 - イルルの 1 を加え、室温下、1 0 分 攪拌した後に1 - イルル 6 - ジメトキシー 1 , 3 , 5 - トリアジンー 2 - イル 6 - ジメトキシー 1 , 3 , 5 - トリアジンー 2 - イル 6 - ジメトキシー 1 , 3 , 5 - トリアジンー 2 - イル 6 1 g (2 m m o 1)を加え、室温下 3 時間反応させた。

反応終了後、30mlの水を加え、30mlの塩化メチレンで3回抽出操作を行った。分液した塩化メチレン溶液を集め、硫酸マグネシウムで乾燥させた後、濃縮を行い、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製したところ、Nーtertーブトキシカルボニルーレーフェニルアラニンメチルエステルを0.53g

< 実施例245>

縮合剤として製造例1で製造したのと同じ1-(4,6-ジメトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル)キヌクリジニウムクロライドを用いた以外は実施例244と同様の操作を行った。その結果、N-tert-ブトキシカルボニルーL-フェニルアラニンメチルエステルを0.52g(収率93%)得た。

< 実施例246>

縮合剤として製造例3で製造したのと同じ1-(4,6-ジメトキシ・1,3,5-トリアジン-2-イル)-3-オキソキヌクリジニウムクロライドを用いた以外は実施例244と同様の操作を行った。その結果、N-tertーブトキシカルボニルーL-フェニルアラニンメチルエステルを0.49g(収率88%)得た。

カルボン酸化合物として表 1 8 に示した保護されたアミノ酸を用いた以外は実施例 2 4 4 と同様の操作を行いエステル化合物を得た。その結果を表 1 8 に示した。

洲 1

 ∞

| 兴ங色 | カルボン酸化合物の種類 | 生成物 | 反母 |
|-----|--------------------------------|--------------------------------------|--------|
| | | | 8) |
| 247 | Nーヘ・ソン・ルオキンカルボーニルーしーフェニップラニン | Nーヘンシケルオキシカルホ・ニルーしーフェニハアラニンメチルエステル | 9.2 |
| 248 | ・N-7をチルーL-フェニルアラニン | N-7セチャーしーフェニルアラニンメチルエステル | 9.1 |
| 249 | N-tert-7、トキジカルボ、コケーローフェニルアラニン | N-tert-ブートキシカルボーニルーフェニタアラニンノチルエステル | 9 4 |
| 250 | N-tert-7、トキンカルホ。ニハーLーアラニン | N-tert-ブートキシカルボ ニパーしーアラニンメチルエステル | 6 6 |
| 251 | Nーメトキンカかれ、ロター Lーフェニがファン | Nーメトキシカルボ。ニハーユーフェニルフラニンメチルエステル | 0 6 |
| 252 | N-tert-ブートキンカルボーニハーレーロインン | N-tert-7 トキシカルな ニルーしーロインンメチャエステル | 88 |
| 253 | N-tert-7、トキシカルボ、ニルク・リシン | N-tert-ブートキシカルボ ニルクリシンメチルエステル | 93 |
| 254 | N-tert-ブートキンカルボーニルグ・ルタシン酸 | N-tert-ブートキッカルボニルグ・ルタン酸メチル | 0 6 |
| 255 | N-tert-7*トキシカルオ*ニルーしーフ。ロリン | N-tert-7、トキシカルな、ニルーL-7。ロリンメチルエステル | 9 1 |
| 256 | N-tert-7。トキシカルボールー B ーアラニン | N-tert-ブートキシカルボーニハー B -7テニンメチルエステル | 9 4 |
| 257 | N-tert-7・トキシカルボーニルーレーメチェニン | N-tert-プートキシカルホーニャーレーメチオニンメデルエステル | 8 5 |
| 258 | N-tert-7、トキシカルホ、ニルー α ーメチルアラニン | N-tert-7 トキシカルホールー α ーメチルアラニンメチルエステル | 0 6 |
| 259 | N-tert-7 トキンカルオ、ニルーL-フェニルグ・リシン | N-tert-7 トキッカルホ ニルーL-フェニルグ・リシン | 93 |

< 実施例260>

`)

30mlの茄子型フラスコにカルボン酸化合物としての3-フェニルプロピオン酸 0.30g(2mmol)、 三級アミン化合物としてのN-メチルモルホリン 0.6 1g(6mmol)、及びアルコール化合物としてのベンジルアルコール 0.24g(2.2mmol)、テトラハイドロフラン 5mlを加えて室温下、10分攪拌した後、縮合剤として製造例2で製造したのと同じ1-(4,6-ジメトキシー1,3,5-トリアジン-2-イル)-3-ヒドロキシキヌクリジニウムクロライド1.82g(6mmol)を加え、室温下22時間反応させた。

反応終了後、テトラハイドロフランを留去し、ジエチルエーテル 5 0 m 1 を加え、2 0 m 1 の飽和炭酸ナトリウム水溶液、2 0 m 1 の 1 N 塩酸、 2 0 m 1 の水で洗浄した。得られた有機相を、硫酸マグネシウムを用いて乾燥し、ジエチルエーテルを留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製したところ、3 ーフェニルプロピオン酸ベンジルが 0 . 4 3 g (収率9 0%)得られた。

< 実施例261>

1 0 0 m 1 の茄子型フラスコにN-tert-ブトキシカルボニル-L-フェニルアラニン 2 . 6 5 g (0 . 0 1 m o 1) 、 2 - フェニルエチルアミン 1 . 2 1 g (0 . 0 1 m o 1) 及び酢酸エチル 4 5 m 1 (水分量 3

〇 〇 ppm)を入れ、1 〇 分間攪拌した後、4 一 (4,6 ー ジメトキシー1,3,5 ートリアジンー 2 ーイル)ー4 ーメチルモルホリニウムクロライド 2.77g(〇.0 1 m o 1)を加え、室温下 3 時間反応させた。反応終了後、反応液を水30m1、1 Nの塩酸30m1、1 Nの水酸化ナトリウム水溶液30m1で洗浄した後、酢酸エチルを減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで分離精製を行ったところ、N'ー(Nー tertー・ブトキシカルボニルー Lーフェニルアラニル)ー2 ーフェニルエチルアミン3.30g(収率90%)得た。.

次に上記反応で回収した酢酸エチルと水の混合溶液から酢酸エチルのみを分離して、新しい酢酸エチルを加えて45ml(水分量29100ppm)にし、上記と同様の反応を行ったところN'ー(NーtertーブトキシカルボニルーLーフェニルアラニル)ー2ーフェニルエチルアミンを3、26g(収率88%)得た。

さらに同様の操作を行い酢酸エチル45m1(水分量29000ppm)を調整し、同様の反応を行ったところ、N'ー(NーtertーブトキシカルボニルーLーフェニルアラニル)ー2ーフェニルエチルアミンの取得収量は、3.26g(収率88%)となり全く変化がなかった。

< 実施例262>

100mlの茄子型フラスコにN-tert-ブトキ

次に上記反応で回収したテトラハイドロフランに新しいテトラハイドロフランを加えて45ml (水分量4000pm)にし、上記と同様の反応を行ったところN'ー(NーtertーブトキシカルボニルーLーフェニルアラニル)ー2ーフェニルエチルアミンを3.30g

さらに同様の操作を行い酢酸エチル45ml(水分量 7 1 0 0 p p m)を調整し、同様の反応を行ったところ、 N'- (N-tert-ブトキシカルボニルーL-フェ ニルアラニル)-2-フェネチルアミンの取得収量は、 3 . 3 2 g (収率 9 0 %) となった。< 実施 例 2 6 3 >

次に上記反応で回収したメタノールに、新しい酢酸エチルを加えて45m1(水分量29100ppm)にし、上記と同様の反応を行ったところN'ー (NーtertーブトキシカルボニルーLーフェニル エチルアミンを2.59g(収率93%) 得たっさらに同様の操作を行い酢酸エチル45m1(水分量3900ppm)を調整し、同様の反応を行ったところ、N'ー (NーtertーブトキシカルボニルーLーフェ

ニルアラニル) - 2 - フェネチルアミンの取得収量は、 2 . 6 1 g (収率 9 3 %) となった。

請求の範囲

1. 下記一般式(I)で示される四級アンモニウム塩、カルボン酸化合物、及び求核性の官能基を有する化合物を混合して、カルボン酸化合物と求核性の官能基を有する化合物との縮合反応を行なうことを特徴とするカルボン酸誘導体の製造方法。

(式中、

Eは、三級アミノ基を1又は2個有する1又は2価の有機基であり;

nは、Eが三級アミノ基を1個有するときは1であり、

E が三級アミノ基を2個有するときは2であり;

R '及びR 'はそれぞれ独立に炭素数1~4のアルキル基、

又は炭素数6~8のアリール基を示し;

a は 1 又 は 2 で n が 1 の とき は 1 で あ り ;

Z - ' ' ' ' ' は (n / a) 価のカウンターアニオンを示

す。)

2. 下記一般式(I)で示される四級アンモニウム塩であって、4ー(4,6ージメトキシー1,3,5ートリアジンー2ーイル)ー4ーメチルモルカルボン酸化合物と方に性誘導体と、水核性の官能基を有する化合物と接触させて、当該水体性の官能を有する化合物と接触させて、当該水体性の管を有する化合物と接触させて、当該水体性の合物と方のが多くであるカルボン酸誘導体の製造することを特徴とするカルボン酸誘導体の製造方法。

(式中、

;

)

Eは、三級アミノ基を1又は2個有する1又は2価の有機基であり;

nは、Eが三級アミノ基を1個有するときは1であり、

E が 三 級 ア ミ ノ 基 を 2 個 有 す る と き は 2 で あ り ;

R'及びR'はそれぞれ独立に炭素数1~4のアルキル基、

又は炭素数6~8のアリール基を示し;

aは1又は2でnが1のときは1であり;

Z ~ (º / ・) は (n / a) 価のカウンターアニオンを示

す。)

- 3. 縮合剤として使用する四級アンモニウム塩が4-(4,6-ジアルコキシー1,3,5-トリアジン-2-イル)-4-アルキルモルホリウム塩以外の四級アンモニウム塩である請求項2記載のカルボン酸誘導体の製造方法。
- 4. 水、プロトン性有機溶媒、又は水を含有する有機溶媒中で縮合反応を行なうことを特徴とする請求項1乃至3の何れかーに記載のカルボン酸誘導体の製造方法。
- 5. 水を含有する有機溶媒を再使用することを特徴とする請求項4記載のカルボン酸誘導体の製造方法。
- 6. 求核性の官能基を有する化合物がアミン化合物であり、カルボン酸誘導体がアミド化合物である請求項1 乃至5の何れか一に記載のカルボン酸誘導体の製造方法。
- 7. カルボン酸化合物として2-アミノチアゾール酢酸誘導体を用い、アミン化合物として7-アミノセファロスポラン酸誘導体を用いて、アミド化合物としてセフェム系化合物を製造する請求項6記載のカルボン酸誘導体の製造方法。

8. カルボン酸化合物としてアミノ基が保護されたアミノ酸誘導体を用い、アミン化合物としてカルボキシル基が保護されたアミノ酸誘導体を用いて、アミド化合物としてペプチド化合物を製造する請求項 6 記載のカルボン酸誘導体の製造方法。

9. 求核性の官能基を有する化合物がアルコール化合物であり、カルボン酸誘導体がエステル化合物である請求項1乃至5の何れか一に記載のカルボン酸誘導体の製造方法。

10. カルボン酸化合物としてアミノ基が保護されたアミノ酸化合物誘導体を用いる請求項9記載のカルボン酸誘導体の製造方法。

11. 前記一般式(I)で示される四級アンモニウム塩が、下記一般式(I')及び(II)で示される四級アンモニウム塩から選ばれる少なくとも1種の四級アンモニウム塩である請求項1乃至10の何れか一に記載のカルボン酸誘導体の製造方法。

$$\begin{array}{c}
OR^1 \\
 & \\
 & \\
X^-
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
OR^2
\end{array}$$

R '及び R 'はそれぞれ独立に炭素数 1 ~ 4 のアルキル基、 又は炭素数 6 ~ 8 のアリール基を示し;

E'は三級アミノ基を1個有する1価の有機基を示し; X 「はクロルアニオン、過塩素酸アニオン、又は四弗化ホウ素アニオンを示す。)

(式中、

R '及び R ' はそれぞれ独立に炭素数 1 ~ 4 のアルキル基、 又は炭素数 6 ~ 8 のアリール基を示し;

X ⁻ は ク ロ ル ア ニ オ ン 、 過 塩 素 酸 ア ニ オ ン 、 又 は 四 弗 化 ホ ウ 素 ア ニ オ ン を 示 す 。) 12. 前記一般式(I)で示される四級アンモニウム塩が、下記一般式(II)で示される四級アンモニウム塩である請求項1乃至10の何れか一に記載のカルボン酸誘導体の製造方法。

(式中、

)

R '及びR 'は、それぞれ独立に、炭素数 1 ~ 4 のアルキル基又は炭素数 6 ~ 8 のアリール基であり; - R '- で示される基は、下記

- C - 、 - C H z - 又は - C H -

で示される何れかの基であり、 X ⁻はクロルアニオン、 過 塩素酸アニオン、又は四弗化ホウ素アニオンである。)

13. 下記一般式(Ⅲ)で示される四級アンモニウム
塩。

R '及びR 'は、それぞれ独立に、炭素数 1 ~ 4 のアルキル基又は炭素数 6 ~ 8 のアリール基であり;
- R '- で示される基は、下記

О н |

- C - 、 - C H 2 - 又は - C H - で示される何れかの基であり、 X ⁻はクロルアニオン、過塩素酸アニオン、又は四弗化ホウ素アニオンである。)

1 4 · 下記一般式 (I) で示される四級アンモニウム 塩であって、4 - (4,6 - ジメトキシー 1,3,5 -トリアジン - 2 - イル) - 4 - メチルモルホリウム塩以 外の四級アンモニウム塩からなる縮合剤。

Eは、三級アミノ基を1又は2個有する1又は2価の有機基であり;

n は、 E が三級アミノ基を 1 個有するときは 1 であり、 E が三級アミノ基を 2 個有するときは 2 であり;

R '及び R 'はそれぞれ独立に炭素数 1 ~ 4 のアルキル基、 又は炭素数 6 ~ 8 のアリール基を示し;

a は 1 又は 2 で n が 1 のときは 1 であり;

Z - (゚゚/ ゚) は (n / a) 価のカウンターアニオンを示す。)

15. 前記一般式 (I) で示される四級アンモニウム塩が、下記一般式 (I') 及び (II) で示される四級アンモニウム塩から選ばれる少なくとも 1 種の四級アンモニウム塩である請求項 1 4 に記載の縮合剤。

$$OR^{1}$$
 $N \longrightarrow N$
 $N \longrightarrow N$
 OR^{2}

R '及びR 'はそれぞれ独立に炭素数 1 ~ 4 のアルキル基、 又は炭素数 6 ~ 8 のアリール基を示し;

E'は三級アミノ基を1個有する1価の有機基を示し; X 」はクロルアニオン、過塩素酸アニオン、又は四弗化ホウ素アニオンを示す。)

(式中、

R '及び R 'はそれぞれ独立に炭素数 1 ~ 4 のアルキル基、 又は炭素数 6 ~ 8 のアリール基を示し;

X 「はクロルアニオン、過塩素酸アニオン、又は四弗化ホウ素アニオンを示す。)

16. 前記一般式 (I) で示される四級アンモニウム塩が、下記一般式 (II) で示される四級アンモニウム塩である請求項14に記載の縮合剤。

(式中、

)

R '及び R 'は、それぞれ独立に、炭素数 1 ~ 4 のアルキル基又は炭素数 6 ~ 8 のアリール基であり; - R '- で示される基は、下記

- C - 、 - C H ² - 又は - C H - で示される何れかの基であり、 X ⁻はクロルアニオン、過塩素酸アニオン、又は四弗化ホウ素アニオンである。)

17. 下記一般式 (I) で示される四級アンモニウム塩であって、4-(4,6-ジメトキシ-1,3,5-トリアジン-2-イル) -4-メチルモルホリウム塩以外の四級アンモニウム塩の縮合剤としての使用。

E は、三級アミノ基を1又は2個有する1又は2価の有機基であり;

nは、Eが三級アミノ基を1個有するときは1であり、

Eが三級アミノ基を2個有するときは2であり;

R¹及びR²はそれぞれ独立に炭素数1~4のアルキル基、

又は、炭素数 6 ~ 8 のアリール基を示し;

a は 1 又 は 2 で n が 1 の と き は 1 で あ り ;

Z - (n / *) は (n / a) 価のカウンターアニオンを示

す。)

)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/00834

| A CLASS | SIFICATION OF SUBJECT MATTER | | | | | | |
|--|--|--|----------------------------|--|--|--|--|
| | C1 ⁷ C07B41/12, C07B43/06, C070 | 7221/02 (07/7223/11 | | | | | |
| | C07C233/05, C07C233/65, C0 | 070235/46 0070235/54 | | | | | |
| | C07C231/12, C07C233/47, C0 | 07C269/06. C07C271/22. | | | | | |
| According t | o International Patent Classification (IPC) or to both na | | | | | | |
| | S SEARCHED | | ····· | | | | |
| | ocumentation searched (classification system followed | by election symbols) | | | | | |
| Int. | C1 ⁷ C07B41/12, C07B43/06 | by classification symbols, | | | | | |
| | ,,, | | | | | | |
| | | | | | | | |
| Documentat | ion searched other than minimum documentation to the | a sytant that such dominants on included | in the Galde secondard | | | | |
| Documentat | ton scarcined other than minimum documentation to the | e extent mat such documents are included | in the fields searched | | | | |
| | • | | | | | | |
| | | | | | | | |
| Electronic d | ata base consulted during the international search (nam | ne of data base and, where practicable, sea | rch terms used) | | | | |
| | JUS (STN) | | | | | | |
| · KEG1 | STRY (STN) | | | | | | |
| | | | | | | | |
| C DOCU | MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | | | | | |
| | | | | | | | |
| Category* | Citation of document, with indication, where ap | opropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. | | | | |
| x | KAMINSKI, Z. J., et.al., | | 1,6,11,15 | | | | |
| _ | "A Study on the Activation of Ca | | | | | | |
| A | of 2-Chloro-4,6-dimethoxy-1,3, | 5-triazine and | 12,13,16 | | | | |
| 2-Chloro-4,6-diphenoxy-1,3,5-triazine", J. Org. Chem., 1998, Vol.63, No.13, p.4248-4255 | | | | | | | |
| : | 1990, VOI.63, NO.13, p.4248-42: | | | | | | |
| X US, 3966680, A (Minnesota Mining and Manufacturing 1-3,9,11,14, | | | | | | | |
| Company), 29 June, 1976 (29.06.76) 15,17 | | | | | | | |
| & GB, 1418593, A & FR, 2324663, A1 | | | | | | | |
| A | | | | | | | |
| | | | | | | | |
| X | US, 3826788, A (Ciba-Geigy AG) | , | 1-6,11,14,15, | | | | |
| | 30 July, 1974 (30.07.74), | | . 17 | | | | |
| A | Column 1, lines 43 to 64; colum & CH, 574759, A3 & CA, 1004 | mn 5, lines 64-75 | | | | | |
| A | & FR, 2132420, B1 & GB, 1378 | 440 A | 12,13,16 | | | | |
| | & JP, 55-36974, B2 | 440, A | , | | | | |
| | 4 01, 33 303, 1, 32 | | | | | | |
| A · | SAIGO, K., et.al., "New method | for the preparation of | 1-17 | | | | |
| | carboxylic esters", Bull. Chem. | Soc. Jpn., 1977, Vol.50, | | | | | |
| | No.7, p.1863-1866 | , | | | | | |
| | | | | | | | |
| Further | documents are listed in the continuation of Box C. | See patent family annex. | | | | | |
| * Special | categories of cited documents: | | 1.00 | | | | |
| | ent defining the general state of the art which is not | the state of the s | national filing date or | | | | |
| | red to be of particular relevance | priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention | | | | | |
| date | locument but published on or after the international filing | "X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered. | laimed invention cannot be | | | | |
| "L" docume | ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is | step when the document is taken alone | ed to myorve an inventive | | | | |
| | establish the publication date of another citation or other reason (as specified) | "Y" document of particular relevance; the c | | | | | |
| | ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other | considered to involve an inventive step combined with one or more other such | | | | | |
| means "P" docume | and the state of t | combination being obvious to a person | skilled in the art | | | | |
| | ent published prior to the international filing date but later priority date claimed | "&" document member of the same patent fa | unily | | | | |
| | ctual completion of the international search | Date of mailing of the international search | th report | | | | |
| | pril, 2000 (26.04.00) | 16.05.00 | in report | | | | |
| | | | | | | | |
| N- : | 21 | | | | | | |
| | ailing address of the ISA/ | Authorized officer | | | | | |
| vapa | nese Patent Office | | | | | | |
| Facsimile No |). | Telephone No. | | | | | |
| | | | | | | | |

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/00834

| Category* | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim N |
|-----------|---|---------------------|
| A | EP, 410182, A2 (Research Cooperation Technologies Incorporated), 30 January, 1991 (30.01.91) & JP, 3-81289, A & CA, 2020650, A1 | 6,8,10 |
| A | JP, 50-82087, A (LABORATORIOS FENER, S.L.), 03 July, 1975 (03.07.75) & ES, 419149, A1 & NL, 7412848, A | 7 |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| · | | |
| | | |
| | | |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/00834 -

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1992)

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. C1' C07B41/12, C07B43/06, C07C231/02, C07C233/11, C07C233/05, C07C233/65, C07C235/46, C07C235/54, C07C231/12, C07C233/47, C07C269/06, C07C271/22,

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl 7 C07B41/12, C07B43/06

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS (STN) REGISTRY (STN)

| C. 関連する | 5と認められる文献 | |
|-----------------|---|-----------------------|
| 引用文献の カテゴリー* | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 | 関連する 請求の範囲の番号 |
| X | KAMINSKI, Z. J., et.al., "A Study on the Activation of Carbox ylic Acids by Means of 2-Chloro-4,6-dimethoxy-1,3,5-triazine | 1, 6, 11, 15 |
| A | and 2-Chloro-4, 6-diphenoxy-1, 3, 5-triazine", J. Org. Chem., 1998, Vol. 63, No. 13, p. 4248-4255 | 12, 13, 16 |
| X | US, 3966680, A (Minnesota Mining and Manufacturing Company), 29.6月.1976 (29.06.76) & GB, 1418593, A & FR, 2324663, A1 | 1-3、9、11、 14、15、17 |
| Α | | 12、13、16 |
| | ٠. | |

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査報告

| | | | • • |
|-------------------------|---|-------------------------------------|---|
| C (続き). 引用文献の | 関連すると認められる文献 | 7 の即本上 7 株工の中二・ | 関連する |
| <u>カテゴリー*</u> X A | 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、US, 3826788, A (Ciba-Geigy AG), 3 0. 74)第1欄第43-64行及び第5欄第649, A3 & CA, 1004669, A1 & FR, 2132420A & JP, 55-36974, B2 | 7月. 1974 (30.07. 一75行& CH, 57475 | 請求の範囲の番号 1-6、11、1 4、15、17 12、13、16 |
| A | SAIGO, K., et.al., "New method for the ylic esters", Bull. Chem. Soc. Jpn., 19863-1866 | FF | 1–17 |
| Ā | EP, 410182, A2 (Research Corporation Teed), 3 0. 1月. 1 9 9 1 (30.01.91)&2020650, A1 | | 6、8、10 |
| A | JP, 50-82087, A (ラボラトリオス・フエル 3.7月.1975 (03.07.75) & ES, 419 8, A | レル・エス・エル), 0149, A1 & NL, 741284 | 7 |
| | | | |
| : | | | |
| · | | | |
| | | | |
| | | | |
| • | | | |
| | | | |
| | | · | |
| | | | |
| | | | |

第2ページA. 欄の続き